WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 251/18, A01N 43/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/34925

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

13. August 1998 (13.08.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/00283

(22) Internationales Anmeldedatum: 20. Januar 1998 (20.01.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 04 922.2

10. Februar 1997 (10.02.97)

DF

 $\mathbf{A1}$

HOECHST SCHERING AGREVO GMBH

[DE/DE]; Miraustrasse 54, D-13509 Berlin (DE).

(72) Erfinder: ZINDEL, Jürgen; Kirchstrasse 68, D-37242 Bad Sooden-Allendorf (DE). HOLLANDER, Jens; Eichwaldstrasse 10, D-61389 Schmitten (DE). MINN, Klemens: Rossertstrasse 61, D-65795 Hattersheim (DE). WILLMS, Lothar; Königsteiner Strasse 50, D-65719 Hofheim (DE). BIERINGER, Hermann; Eichenweg 26, D-65817 Eppstein (DE). ROSINGER, Christopher, Am Hochfeld 33, D-65719 Hofheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UZ, VN, YU, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: 2,4-DIAMINO-1,3,5-TRIAZINES, THE MANUFACTURE AND USE THEREOF AS HERBICIDES AND PLANT **GROWTH REGULATORS**

(54) Bezeichnung: 2,4-DIAMINO-1,3,5-TRIAZINE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG ALS HERBIZIDE UND **PFLANZENWACHSTUMSREQULATOREN**

(57) Abstract

Some 2-amino-4-(phenoxyethylamino)-1,3,5-triazines substituted in 6-position are known to possess herbicidal and plant-growth regulating properties, cf. WO 90/09378, WO 94/24086 and WO 96/25404. The invention describes structurally different compounds of formula (I) and the salts thereof, wherein R1-R7, n and X in formula (I) are defined as in Claim 1 and said substances can be used as herbicides and plant growth regulators. They can be produced according to a method cited in Claim 7.

(57) Zusammenfassung

Es ist bekannt, daß einige in 6-Stellung substituierte 2-Amino-4-(phenoxyethyl-amino)-1,3,5-triazine herbizide und pflanzenwachstumsregulierende Eigenschaften besitzen; vgl. WO 90/09378, WO 94/24086, WO 96/25404. Gegenstand der Erfindung sind strukturell andere Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, worin R?1?-R7, n und X in Formel (I) nach Anspruch I definiert sind, die als Herbizide und Pflanzenwachstumregulatoren eingesetzt werden können. Sie können nach Verfahm gemäß Anspruch 7 hergestellt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU AZ BA BB BF BG BJ BR CA CG CH CI CM CN CU CDE DK EE	Albanien Armenien Österreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark Estland	ES FI FR GA GB GE GIN GN HU IE IL IS KF KC LI LK LR	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland Israel Island Italien Japan Kenia Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Kasachstan St. Lucia Liechtenstein Sri Lanka Liberia	LS LT LV MC MD MG MK MI MN MR MW MX NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali Mongolei Mauretanien Malawi Mexiko Niger Niederlande Norwegen Neuseeland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Singapur	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawien Zimbabwe
---	---	---	---	--	---	--	--

$$R^{4} \longrightarrow NH \longrightarrow CH \longrightarrow CH \longrightarrow X \longrightarrow (V)$$

umsetzt,

wobei in den Formeln (II), (III), (IV) und (V) die Reste R^1 bis R^7 und X sowie n wie in Formel (I) definiert sind.

- 8. Herbizides oder pflanzenwachstumsregulierendes Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Verbindungen der Formel (I) oder deren Salze nach einem der Ansprüche 1 bis 6 und im Pflanzenschutz übliche Formulierungshilfsmittel enthält.
- 9. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpflanzen oder zur Wachstumsregulierung von Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wirksame Menge von einer oder mehreren Verbindungen der Formel (I) oder deren Salzen nach einem der Ansprüche 1 bis 6 auf die Pflanzen, Pflanzensamen oder die Anbaufläche appliziert.
- 10. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) oder deren Salzen nach einem der Ansprüche 1 bis 6 als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren.

- 7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I) oder deren Salzen, wie sie nach einem der Ansprüche 1 bis 6 definiert sind, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) eine Verbindung der Formel (II),

$$R^1$$
 - Fu (II)

worin Fu eine funktionelle Gruppe aus der Gruppe Carbonsäureester,
Carbonsäureorthoester, Carbonsäurechlorid, Carbonsäureamid,
Carbonsäureanhydrid und Trichlormethyl bedeutet,
mit einem Biguanidid der Formel (III) oder einem Säureadditionssalz hiervon

umsetzt oder

b) eine Verbindung der Formel (IV).

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} & N & N \\
N & N & Z^{1}
\end{array}$$
(IV)

worin Z¹ einen austauschfähigen Rest oder ein Abgangsgruppe bedeutet, mit einem geeigneten Amin der Formel (V) oder einem Säureadditionssalz hiervon

mit 4 bis 6 Ringatomen bedeuten, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, oder

- b1) R¹ (C₁-C₆)Alkyl das unsubstituiert oder durch 1 bis 4 Substituenten aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkoxy und Hydroxy substituiert ist, bedeutet,
 - R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
 - X ein Sauerstoffatom ist und
 - $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3 oder 4 gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C₁-C₄)Alkoxy, Halo-(C₁-C₄)Alkyl, Halo-(C₁-C₄)alkoxy, Hydroxy-(C₁- C_4)alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- $(C_1-C_4$ C_{4})alkoxy- $(C_{1}-C_{4})$ alkyl, Halo- $(C_{1}-C_{4})$ alkyloxy- $(C_{1}-C_{4})$ -alkoxy, $(C_{1}-C_{4})$ C_4)Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_3-C_6) Cycloalkyl, Halo- (C_3-C_6) cycloalkyl, (C2-C4)Alkenyl, Halo-(C2-C4)alkenyl, (C2-C4)Alkinyl, Halo-(C2-C₄)alkinyl, (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl, (C₁- C_4)Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) C_4)Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di-[(C_1-C_4) -alkyl]-amino oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkyl und (C₁-C₄)Haloalkoxy substitutiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C1-C4)Alkyl substituiert ist, bedeuten.

jeweils Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C_2-C_4) Alkoxy, Methyl, das durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Chlor, Brom und Iod substituiert ist, (C_2-C_4) Haloalkyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxy, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) Alkoxy- (C_2-C_4) Alkenyl, Halo- (C_2-C_4) Alkenyl, Halo- (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) Alkyl- (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) Alkyl- (C_1-C_4) Al

Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkyl und (C_1-C_4) Haloalkoxy substitutiert ist, oder

zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, bedeutet oder

- a3) R¹ (C₁-C₆)Haloalkyl bedeutet,
 - R^2 , R^3 , R^4 , R^6 jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 2 ist,
 - X ein Sauerstoffatom ist und
 - (R⁷)_n die beiden Reste R⁷ bedeutet, wobei die beiden Reste R⁷ strukturell unterschiedlich und im übrigen wie oben unter a1) definiert sind oder auch

zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus

R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff bedeuten,

R⁵ Methyl bedeutet,

n die Zahl 3, 4 oder 5 bedeutet,

X ein Sauerstoffatom ist und

(R⁷)_n n Reste R⁷, die gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, $(C_1-C_6)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, Halo- $(C_1-C_4)alkyl$, Halo- $(C_1-C_4)alkoxy$, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) C_4)alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) alkyl C_4)-alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_3-C_6) Cycloalkyl, Halo- $(C_3$ C₆)cycloalkyl, (C₂-C₄)Alkenyl, Halo-(C₂-C₄)alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, Halo-(C2-C4)alkinyl, (C1-C4)Alkylcarbonyl, (C1-C4)Alkoxycarbonyl, (C1- C_4)Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Alkylamino, Di-[(C₁-C₄)-alkyl]-amino oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁- C_4)alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkyl und (C₁-C₄)Haloalkoxy substitutiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C1-C4)Alkyl substituiert ist, oder

a2) R¹ (C₁-C₆)Haloalkyl bedeutet,

R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff bedeuten,

R⁵ Methyl bedeutet,

n die Zahl 1 oder 2 ist,

X ein Sauerstoffatom,

 $(R^7)_n$ n Reste R^7 bedeutet, die im Falle n = 2 gleich definiert sind, und R^7

- $\begin{array}{ll} \mathsf{R}^6 & \mathsf{Wasserstoff}, \ (\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl}, \ (\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl}, \ (\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkinyl}, \ (\mathsf{C}_3\mathsf{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Cycloalkyl} \\ \mathsf{oder} \ (\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl} \ \mathsf{oder} \ \mathsf{Phenyl} \ \mathsf{oder} \\ \end{array}$
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen,
- R^7 unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C₁-C₆)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, Halo-(C₁-C₄)alkyl, Halo-(C₁-C₄)alkoxy. Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) -alkoxy C_4)Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_3-C_6) Cycloalkyl, Halo- (C_3-C_6) cycloalkyl, (C_2-C_6) Cycloalkyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl, $(C_3-C$ C₆)Alkenyl, Halo-(C₂-C₆)alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, Halo-(C₂-C₆)alkinyl, (C₁- C_4)Alkylcarbonyl, Halo- (C_1-C_4) alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyloxy, Halo- (C_1-C_4) alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkylthio, Halo- (C_1-C_4) Alkylth C_4)alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di-[(C_1-C_4) -alkyl]-amino, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₂-C₄)alkenyl, Phenyl-(C₂-C₄)alkinyl, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino oder einen der letztgenannten 14 Reste, der im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$ und $(C_1-C_4)Haloalkoxy$ substitutiert ist, wobei Heterocyclyl in den Resten 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N und O aufweist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam eine ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C1-C1)Alkyl substituiert ist,
- X eine Gruppe der Formel -O- oder -NH- und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeuten.
- 6. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß
- a1) R¹ (C₁-C₆)Haloalkyl bedeutet

Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_2-C_6) -alkenyl, Phenyl- (C_2-C_6) alkinyl, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino, Heterocyclyl- (C_1-C_4) alkyl, oder einen der letztgenannten 15 Reste, der im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Nitro, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) -Haloalkyl und (C_1-C_4) Haloalkoxy substituiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Pingatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der

zwei benachbarte Reste R' gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O- oder -NR*-, wobei R* Wasserstoff oder Methyl ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S enthält.

- 5. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
- R^1 (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, (C₁-C₄)Hydroxyalkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl,
- R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl oder (C₁-C₄)Alkyl oder R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR²R³ einen heterocyclischen Rest mit 4 bis 6 Ringatomen, der neben dem N-Atom als Heteroringatom ein weiteres Heteroringatom aus der Gruppe N und O enthalten kann,
- R^4 Wasserstoff oder $(C_1-C_4)Alkyl$,
- $\text{Wasserstoff, } (\text{C}_1\text{-}\text{C}_4) \text{Alkyl, } (\text{C}_2\text{-}\text{C}_4) \text{Alkenyl, } (\text{C}_2\text{-}\text{C}_4) \text{Alkinyl, } (\text{C}_3\text{-}\text{C}_6) \text{Cycloalkyl oder } (\text{C}_1\text{-}\text{C}_4) \text{Alkoxy-} (\text{C}_1\text{-}\text{C}_4) \text{alkyl oder Phenyl und }$

 $(C_1-C_4) \text{Alkoxy-} (C_1-C_4) \text{alkyl, } (C_2-C_6) \text{Alkenyl, } (C_2-C_6) \text{Alkinyl, } \\ (C_1-C_4) \text{Dialkylamino-} (C_1-C_4) \text{alkyl, Phenyl, Phenoxy-} (C_1-C_4) \text{alkyl, Phenyl-} (C_1-C_4) \text{alkyl, Phenoxy-carbonyl, Phenylamino-carbonyl oder einen der letztgenannten fünf Reste, der im Phenylteil einfach bis dreifach durch Reste aus der Gruppe Halogen, } (C_1-C_4) \text{Alkyl, } (C_1-C_4) \text{Alkoxy-und } (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl substituiert ist, }$

- R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff, $(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},\,(\mathsf{C}_3\text{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Cycloalkyl},\,(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,(\mathsf{C}_2\text{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\text{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkinyl},\,\mathsf{Di}\text{-}[(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\text{-}\mathsf{alkyl}]\mathsf{amino}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Phenyl},\,\mathsf{Phenoxy}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Phenyl}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Phenyl}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Phenyl}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Phenyl}\text{-}(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},\,\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}$ oder einen der letztgenannten drei Reste, der im Phenylteil einfach bis dreifach durch Reste aus der Gruppe Halogen, $(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},\,(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}$ und $(\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\text{-carbonyl}$ substitutiert ist, oder
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3, 4 oder 5 gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato, (C₁-C₆)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, Halo-(C₁-C₄)alkyl, Halo-(C₁-C₄) C_4)alkoxy, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) Alkox C_4)alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) -alkoxy, Halo- (C_1-C_4) alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, $\label{eq:control_eq} \mbox{Halo-(C$_1$-C$_4$)alkoxy-(C$_1$-C$_4$)alkoxy-(C$_3$-C$_6$)Cycloalkyl, Halo-(C$_3$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalkyl, Halo-(C$_5$-C$_6$)cycloalk$ (C_2-C_6) Alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) C_4)Alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Haloalkyl-carbonyl, (C_3-C_6) Cycloalkyloxy, Halo- (C_3-C_6) C_6)cycloalkyloxy, (C_3-C_6) Cycloalkylcarbonyl, Halo- (C_3-C_6) cycloalkyl-carbonyl, $(C_1-C_4)Alkoxycarbonyl, Halo-(C_1-C_4)alkoxycarbonyl, (C_1-C_4)Alkylcarbonyloxy,$ Halo- (C_1-C_4) alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) alkyl C_4)Alkoxycarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyloxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) C_4)Alkylthio, Halo- (C_1-C_4) alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di- $[(C_1-C_4)$ alkyl]amino, $(C_1-C_6)Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-amino,$ $(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl,\ N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_$ amino-(C₁-C₄)alkyl oder

Hydroxy, Nitro, Cyano, (C_1-C_6) Alkyl, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_6) Haloalkyl und (C_1-C_6) Haloalkoxy substituiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O-, -S- oder -NR*-, wobei R* Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S enthält.

- 4. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß
- R^1 (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, (C₁-C₄)Hydroxyalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl oder Benzyl,
- R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl, $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},$ $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},$ $(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkenyl},$ $(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkinyl},$ $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylamino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl},$ Di-[($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl}$]-amino-($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4$)alkyl oder Phenyl, Phenyl-($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4$)alkyl oder Phenoxy-carbonyl oder einen der letztgenannten drei Reste, der im Phenylteil bis zu dreifach durch Reste aus der Gruppe Halogen, ($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4$)Alkyl, ($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4$)Alkoxy und ($\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4$)Alkoxy-carbonyl substituiert ist, oder
 - R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N und O ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,
- R⁴ Wasserstoff, Amino, Formyl, (C₁-C₄)Alkyl, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino,

- C_4)Alkoxycarbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C_1 - C_4)Alkyl und (C_1 - C_4)Haloalkyl substituiert ist, oder
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3, 4 oder 5 gleich oder verschieden sind und R⁷ jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato oder $(C_1-C_6)Alkyl, (C_1-C_6)Alkoxy, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_4)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylt$ C_6)Cycloalkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkenyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkinyl, (C_1-C_4) alkinyl, C₆)Alkylcarbonyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, (C₃-C₆)Cycloalkyl-carbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxy-carbonyl, (C₁-C₆)Alkyl-carbonyloxy, (C₁-C₆)Alkylcarbonyl-(C₁-C₆)alkyl, $(C_1-C_6)Alkoxycarbonyl-(C_1-C_6)alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)Alkylcarbonyloxy-(C_1-C_6)-alkyl, (C_1-C_6)-alkyl, (C_$ (C_1-C_6) Cycloalkoxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, $[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-amino, \ (C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-amino, \ (C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkylamino-($ oder N-[(C_1 - C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1 - C_4)alkyl]-amino-(C_1 - C_4)alkyl, wobei jeder der letztgenannten 26 Reste im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Amino, Amino-(C1- C_4)alkyl, Mono- und Di-[(C_1 - C_4)alkyl]-amino-(C_1 - C_4)alkyl, Hydroxy, Cyano, $(C_1-C_4)Alkoxy, \ (C_1-C_4)Alkylthio, \ (C_1-C_4)Halo-alkoxy, \ (C_1-C_4)Alkyl-carbonyl, \ (C_1-C_4$ (C₁-C₄)Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenylsulfonyl, Phenoxy-(C₁-C₆)-alkyl, Phenylcarbonyl- (C_1-C_6) alkyl, Phenyloxycarbonyl- (C_1-C_6) alkyl, Phenyloxybonyloxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_6) alkyl, Phenyl- (C_1-C_6) alkenyl, Phenyl- (C_1-C_6) alkinyl, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylsulfonyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyl-(C₁-C₆)alkyl oder einen der letztgenannten 20 Reste, der durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen,

 (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl, (C_1-C_4) Alkylamino-carbonyl, Di-[(C_1-C_4) alkyl]-aminocarbonyl, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder, vorzugsweise, im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Haloalkoxy, Formyl, (C_1-C_4) Alkyl-carbonyl, (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C_1-C_4) Alkyl und (C_1-C_4) Haloalkyl substituiert ist,

R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato, (C1-C4)Alkyl, Cyano- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylamino, Di-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, Halo- (C_1-C_4) alkyi, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyi, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyi, Halo (C_1-C_4) alkyi, Halo(C C_4)alkyl, Halo(C_1 - C_4)alkoxy-(C_1 - C_4)alkyl, (C_1 - C_4)Alkylthio, Halo-(C_1 -C₄)alkylthio, (C₂-C₆)Alkenyl, Halo-(C₂-C₆)alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, Halo-(C₂- C_6)alkinyl, (C_1-C_4) Alkylamino- (C_1-C_4) alkyl, Di- $[(C_1-C_4)$ -amino]- (C_1-C_4) alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkylamino-(C₁-C₄)alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Heterocyclyl-(C₁-C₄)alkyl mit 3 bis 6 Ringgliedern, wobei die cyclischen Gruppen in den letztgenannten 3 Resten unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkyl, Halogen und Cyano substituiert sind, oder $(C_1-C_6)Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-amino,$ (C_1-C_6) Alkanoylamino- (C_1-C_4) alkyl, N- $[(C_1-C_6)$ Alkanoyl]-N- $[(C_1-C_4)$ alkyl]amino-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-carbonyl-(C₁-C₄)alkyl, (C₁- C_4)Alkylamino-carbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkyl-carbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, $(C_1-C_4)Alkylamino-carbonyl, Di-[(C_1-C_4)alkyl]-aminocarbonyl,$ Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocycylthio, oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₁-C₄)Haloalkoxy, Formyl, (C₁-C₄)Alkyl-carbonyl, (C₁-

Phenyl-carbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl- (C_1-C_4) alkyl, $(C_1-C_4)Alkylamino-carbonyl-(C_1-C_4)alkyl, (C_1-C_4)Alkyl-carbonyl,$ $(C_1-C_4)Alkoxy$ -carbonyl, $(C_1-C_4)Alkylamino$ -carbonyl, Di- $[(C_1-C_4)Alkyl]$ aminocarbonyl, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Alkylthio$, $(C_1-C_4)Haloalkoxy$, Formyl, $(C_1-C_4)Alkyl-C_4$ carbonyl, (C₁-C₄)Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR²R³ einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N, O und S ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist.

Wasserstoff, Amino, Formyl, Aminocarbonyl, (C_1-C_4) Alkyl, Cyano- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkylamino, Di- $[(C_1-C_4)$ alkyl]-amino, Halo- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_2-C_6) alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_4) Alkylamino- (C_1-C_4) alkyl, Di- $[(C_1-C_4)$ alkyl]-amino- (C_1-C_4) alkyl, (C_3-C_9) Cycloalkylamino- (C_1-C_4) alkyl, (C_3-C_9) Cycloalkyl, wobei die cyclischen Gruppen in den letztgenannten 3 Resten unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C_1-C_4) Alkyl, Halogen und Cyano substituiert sind, oder

 $\begin{array}{l} (C_1-C_6) Alkanoylamino, \ N-[(C_1-C_6) Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, \\ (C_1-C_6) Alkanoylamino-(C_1-C_4) alkyl, \ N-[(C_1-C_6) Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4) alkyl]-amino-(C_1-C_4) alkyl, \ Phenoxy, \ Phenylcarbonyl, \ Phenoxycarbonyl, \ Phenyl-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, \ (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, \ (C_1-C_4) Alkylamino-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, \ (C_1-C_4) Alkyl-carbonyl, \end{array}$

- X eine Gruppe der Formel -O-, -S(O)_r- oder -NR $^{\bullet}$ -, wobei r = 0, 1 oder 2 ist und R $^{\bullet}$ Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 9 Ringatome, vorzugsweise 3 bis 6 Ringatome, insbesondere 5 oder 6 Ringatome, und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S enthält.
- 3. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
- R^1 (C₁-C₄)Alkyl,

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio und Phenyl substituiert ist, oder

Phenyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, Nitro, Cyano, $[(C_1-C_2)$ Alkyl]carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di- $[(C_1-C_2)$ alkyl]aminocarbonyl und (C_1-C_4) Alkylsulfonyl substituiert ist,

 R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl, Aminocarbonyl, $(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkyl}, \, \mathsf{Cyano}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}, \, (\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkylamino}, \, \mathsf{Di}\mathsf{-}[(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}]\mathsf{-amino}, \, \mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}, \, \mathsf{Hydroxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}, \, (\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}, \, \mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkenyl}, \, \mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkenyl}, \, \mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkinyl}, \, \mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}, \, \mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4\mathsf{-C}_4\mathsf{alkyl}, \, \mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4\mathsf$

$$\begin{split} &(C_1-C_6)\text{Alkanoylamino}, \ N-[(C_1-C_6)\text{Alkanoyl}]-N-[(C_1-C_4)\text{alkyl}]-\text{amino}, \\ &(C_1-C_6)\text{Alkanoylamino-}(C_1-C_4)\text{alkyl}, \ N-[(C_1-C_6)\text{Alkanoyl}]-N-[(C_1-C_4)\text{alkyl}]-\text{amino-}(C_1-C_4)\text{alkyl}, \ Phenoxy, \ P$$

wobei jeder der letztgenannten 7 Reste unsubstituiert oder

durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, Amino, Acylamino, Aminocarbonyl, Mono- und Di- $[(C_1-C_4)alkyl]$ -amino, Mono- und Di- $[(C_1-C_4)alkyl]$ aminocarbonyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, (C_1-C_6) Alkoxy, $(C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkyl-carbonyl, (C_1-C_6)Alkyl-carbonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkylthio, (C_1-C_6)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6)Alkyl$ C_6)Alkoxy-carbonyl, (C_1-C_6) Alkylcarbonyloxy, (C_3-C_6) Cycloalkylcarbonyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Heterocyclyl-(C₁-C₆)alkyl und im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₆)Alkyl substituiert ist, wobei jeder der letztgenannten 20 Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Amino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, Nitro, Cyano, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁- C_4)Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_4) Haloalkoxy und im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder

zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,

 $[(C_1-C_4)Alkoxy]$ -carbonyl, $[(C_1-C_4)Alkyl]$ -carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Monound Di- $[(C_1-C_4)Alkyl]$ -aminocarbonyl, $(C_1-C_4)Alkyl$ sulfinyl, $(C_1-C_4)Alkyl$ sulfonyl, $(C_1-C_4)Alkyl$ sulfonyl, $(C_1-C_4)Alkyl$ sulfonyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy und, im Falle cyclischer Reste, auch $(C_1-C_4)Alkyl$ und $(C_1-C_4)Haloalkyl$ substituiert ist, oder einen Acylrest,

 ${\rm R}^5$ und ${\rm R}^6$ jeweils unabhängig voneinander Halogen, ${\rm NO}_2$, CN, SCN oder einen Rest der Formel -X¹-A¹, worin X¹ eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel -O-, -S-, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR'-, -NR'-CO- oder -CO-NR'- bedeutet, wobei R' H oder (C₁-C₄)-Alkyl ist, und worin A¹ H oder einen acyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 C-Atomen, einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 6 C-Atomen oder einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 3 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der drei letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy},\ (\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4)\mathsf{Haloalkoxy},\ (\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_2-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_2-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkoxy},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\ (\mathsf{C}_3-\mathsf{C}_4)\mathsf{A$ Alkinyl, (C₂-C₄)Alkenyloxy, (C₂-C₄)Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]amino, (C₃-C₆)Cycloalkylamino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl, [(C₁-C₄)-Alkoxy]carbonyl, [(C₁-C₄)Alkyl]-carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes Phenylcarbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch (C_1-C_4) Alkyl und (C_1-C_4) Haloalkyl substituiert ist, bedeutet, oder ${\sf R}^{\sf 5}$ und ${\sf R}^{\sf 6}$ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)-Alkyl

und Oxo substituiert ist,

oder

Gruppe Halogen, Hydroxy, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl und Phenyl substituiert ist, oder Phenyl, das unsubstituiert oder substituiert ist,

R² und R³ jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino oder (C₁-C₄)Alkylamino, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 6 C-Atomen oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₂-C₄)Alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₂-C₄)Alkenyloxy, (C₂-C₄)Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, [(C₁-C₄)Alkoxy]-carbonyl, [(C₁-C₄)Alkyl]-carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di-[(C₁-C₄)Alkyl]-aminocarbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfinyl und, im Falle cyclischer Reste, auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder einen Acylrest

 R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N, O und S ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

Wasserstoff, Amino, Mono- oder Di-[(C₁-C₆)alkyl]-amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 6 C-Atomen oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₂-C₄)Alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₂-C₄)Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido,

mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch eine oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O-, -S(O)_r-, -NR*- oder -N(O)-, wobei r = 0, 1 oder 2 ist und R* Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten,

ausgenommen Verbindungen der Formel (I) und deren Salze,

- a) worin
 - R¹ 1-Halogenethyl, 1-Halogen-1-methyl-ethyl oder 1-Halogen-1-methyl-propyl,
 - R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff,
 - R⁵ Methyl,
 - R⁷ (C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCH₃ oder Fluor, wobei im Falle n=2 beide Reste R⁷ gleich definiert sind,
 - n die Zahl 0, 1 oder 2 und
 - X ein Sauerstoffatom bedeuten sowie
- b) worin
 - R¹ (C₁-C₁₀)Alkyl, das unsubstituiert oder durch 1 bis 4 Substituenten aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkoxy und Hydroxy substituiert ist,
 - R^2 , R^3 , R^4 , R^6 jeweils Wasserstoff,
 - R⁵ Methyl,
 - R⁷ unabhängig von anderen Resten R⁷ jeweils (C₁-C₄)Alkyl oder Halogen
 - n die Zahl 0, 1, 2, 3 oder 4 und
 - X ein Sauerstoffatom bedeuten.
- 2. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
- R^1 (C_1 - C_4)Alkyl,

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der

- Wasserstoff, Amino, (C₁-C₆)Alkylamino. Di-[(C₁-C₆)alkyl]amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 10
 C-Atomen oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest mit jeweils 3 bis 9 Ringatomen und 1 bis 3
 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist, oder einen Acylrest,
- R⁵ und R⁶ jeweils unabhängig voneinander Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato oder einen Rest der Formel -X¹-A¹,

worin X^1 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel - O-, $-S(O)_p$ -O-, $-O-S(O)_p$ -, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR'-, -O-NR'-, -NR'-O-, -NR'-CO- oder -CO-NR'- bedeutet, wobei in den Formeln p=0, 1 oder 2 ist und R' Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen, Phenyl, Benzyl, Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen oder Alkanoyl mit 1 bis 6 C-Atomen ist, und

worin A¹ Wasserstoff oder einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der beiden letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist, bedeutet, oder

- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- R⁷ unabhängig von anderen Resten R⁷ jeweils Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato oder ein Rest der Formel -X²-A²,

worin X^2 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel - O-, $-S(O)_q$ -, $-S(O)_q$ -O-, $-O-S(O)_q$ -, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR''-, -O-N-R''-, -NR''-O-, -NR''-CO- oder -CO-NR''- bedeutet, wobei in den Formeln q=0, 1 oder 2 ist und R'= Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Phenyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl bedeutet, und worin A^2 Wasserstoff oder einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der letztgenannten beiden Reste unsubstituiert oder substituiert ist, bedeutet,

oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel (I) und deren Salze,

worin

 R^1 (C_1 - C_6)Alkyl,

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, Thiocyanato, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Alkylthio$, $(C_1-C_4)Alkylsulfinyl$, $(C_1-C_4)Alkylsulfinyl$, $(C_2-C_4)Alkenyl$, $(C_2-C_4)Alkinyl$ und gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist, oder

Phenyl, das unsubstituiert oder substituiert ist,

R² und R³ jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino,

 (C_1-C_6) Alkyl-amino oder Di- $[(C_1-C_6)$ alkyl]amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen, einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest mit jeweils 3 bis 9 Ringatomen und 1 bis 3 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist, oder einen Acylrest oder

R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR²R³ einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 4 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom die gegebenenfalls weiteren Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S ausgewählt sind und der Rest unsubstituiert oder substituiert ist,

sehr gute herbizide Wirkung gegen Schadpflanzen, die typisch für Reiskulturen sind, wie z.B. Cyperus monti, Eleocharis acicularis, Echinochloa crus-galli und Sagittaria pygmaea.

4. Kulturpflanzenverträglichkeit:

In weiteren Versuchen im Gewächshaus werden Samen einer größeren Anzahl von Kulturpflanzen und Unkräutern in sandigem Lehmboden ausgelegt und mit Erde abgedeckt. Ein Teil der Töpfe wird sofort wie unter Abschnitt 1 beschrieben behandelt, die übrigen im Gewächshaus aufgestellt, bis die Pflanzen zwei bis drei echte Blätter entwickelt haben und dann wie unter Abschnitt 2 beschrieben mit den erfindungsgemäßen Substanzen der Formel (I) in unterschiedlichen Dosierungen besprüht. Vier bis fünf Wochen nach der Applikation und Standzeit im Gewächshaus wird mittels optischer Bonitur festgestellt, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen zweikeimblättrige Kulturen wie z.B. Soja, Baumwolle, Raps, Zuckerrüben und Kartoffeln im Vor- und Nachauflaufverfahren selbst bei hohen Wirkstoffdosierungen ungeschädigt lassen. Einige Substanzen schonen darüber hinaus auch Gramineen-Kulturen wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Sorghum, Mais oder Reis. Die Verbindungen der Formel (I) zeigen teilweise eine hohe Selektivität und eignen sich deshalb zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzenwuchs in landwirtschaftlichen Kulturen.

487, 490, 492, 493, 496, 500, 2-16, 2-19, 2-24, 2-26, 2-39, 2-42 und 2-45 (s. Tabellen 1 und 2) im Test herbizide Wirkung, meistens sehr gute Wirkung, gegen Schadpflanzen wie Sorghum halepense, Digitaria adscendens, Setaria pumila, Avena fatua, Galium aparine, Polygonum persicaria, Veronica persica, Amaranthus retroflexus, Xanthium orientale, Chenopodium album, Pharbitis purpurea, Abutilon theophrasti, Lamium purpureum, Viola tricolor, Echinochloa crus-galli, Stellaria media, Matricaria inodora, Cyperus iria und Avena sativa im Nachauflaufverfahren bei einer Aufwandmenge von 1,25 kg und weniger Aktivsubstanz pro Hektar.

3. Wirkung auf Schadpflanzen in Reis:

Verpflanzter und gesäter Reis sowie typische Reisunkräuter und -ungräser werden im Gewächshaus bis zum Dreiblattstadium (Echinochloa 1,5-Blatt) unter Paddyreis-Bedingungen (Anstauhöhe des Wassers: 2 - 3 cm) in geschlossenen Plastiktöpfen angezogen. Danach erfolgt die Behandlung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen. Hierzu werden die formulierten Wirkstoffe in Wasser suspendiert, gelöst bzw. emulgiert und mittels Gießapplikation in das Anstauwasser der Test-pflanzen in unterschiedlichen Dosierungen ausgebracht. Nach der so durchgeführten Behandlung werden die Versuchspflanzen im Gewächshaus unter optimalen Wachstumsbedingungen aufgestellt und während der gesamten Versuchszeit so gehalten. Etwa drei Wochen nach der Applikation erfolgt die Auswertung mittels optischer Bonitur der Pflanzenschäden im Vergleich zu unbehandelten Kontrollen. Die erfindungsgemäßen Verbindungen weisen sehr gute herbizide Wirkung gegen Schadpflanzen auf. Beispielsweise zeigen die Verbindungen der Beispiele 1, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 19, 24, 26, 27, 39, 42, 44, 45, 51 bis 56, 62, 64, 65, 68, 69, 70, 76, 77, 79, 80, 83, 101, 102, 106-111, 123, 126, 130, 134, 148, 149, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 172, 175, 176, 178a, 180, 182, 186; 187a, 188a, 189, 193, 195, 200, 202, 203, 205, 208, 209, 213, 218, 222, 225, 234, 243, 249, 270, 271, 272, 274, 275, 295, 297a, 299, 301, 306a, 307a, 314, 322, 332, 342, 344, 353, 362, 364, 365, 366, 369, 370, 371, 372, 373, 380, 381, 382, 384. 386, 405, 406, 410, 411, 414, 415, 427, 455, 463, 465, 486, 487, 490, 492, 493, 496, 500, 2-16, 2-19, 2-24, 2-26, 2-39, 2-42 und 2-45 (s. Tabellen 1 und 2) im Test

274, 275, 295, 297a, 299, 301, 306a, 307a, 314, 322, 332, 342, 344, 353, 362, 364, 365, 366, 369, 370, 371, 372, 373, 380, 381, 382, 384, 386, 405, 406, 410, 411, 414, 415, 427, 455, 463, 465, 486, 487, 490, 492, 493, 496, 500, 2-16, 2-19, 2-24, 2-26, 2-39, 2-42 und 2-45 (s. Tabellen 1 und 2) im Test herbizide Wirkung, meistens sehr gute Wirkung, gegen Schadpflanzen wie Stellaria media, Matricaria inodora, Sorghum halepense, Digitaria adscendens, Setaria pumila, Avena fatua, Galium aparine, Polygonum persicaria, Veronica persica, Amaranthus retroflexus, Xanthium orientale, Chenopodium album, Pharbitis purpurea, Abutilon theophrasti, Lamium purpureum, Viola tricolor und Echinochloa crus-galli im Vorauflaufverfahren bei einer Aufwandmenge von 1,25 kg oder weniger Aktivsubstanz pro Hektar.

2. Unkrautwirkung im Nachauflauf:

Samen bzw. Rhizomstücke von mono- und dikotylen Unkräutern werden in Papptöpfen in sandigem Lehmboden ausgelegt, mit Erde abgedeckt und im Gewächshaus unter guten Wachstumsbedingungen angezogen. Zwei bis drei Wochen nach der Aussaat werden die Versuchspflanzen im Dreiblattstadium behandelt. Die als Spritzpulver bzw. als Emulsionskonzentrate formulierten erfindungsgemäßen Verbindungen werden in verschiedenen Dosierungen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 600 bis 800 I/ha auf die grünen Pflanzenteile gesprüht. Nach ca. 3 bis 4 Wochen Standzeit der Versuchspflanzen im Gewächshaus unter optimalen Wachstumsbedingungen wird die Wirkung der Präparate optisch im Vergleich zu unbehandelten Kontrollen bonitiert. Die erfindungsgemäßen Mittel weisen auch im Nachauflauf eine gute herbizide Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger Ungräser und Unkräuter auf. Beispielsweise zeigen die Beispiele Nr. 1, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 19, 24, 26, 27, 39, 42, 44, 45, 51 bis 56, 62, 64, 65, 68, 69, 70, 76, 77, 79, 80, 83, 101, 102, 106-111, 123, 126, 130, 134, 148, 149, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 172, 175, 176, 178a, 180, 182, 186, 187a, 188a, 189, 193, 195, 200, 202, 203, 205, 208, 209, 213, 218, 222, 225, 234, 243, 249, 270, 271, 272, 274, 275, 295, 297a, 299, 301, 306a, 307a, 314, 322, 332, 342, 344, 353, 362, 364, 365, 366, 369, 370, 371, 372, 373, 380, 381, 382, 384, 386, 405, 406, 410, 411, 414, 415, 427, 455, 463, 465, 486,

f) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird auch erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (I),

5 " 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium

2 " oleoylmethyltaurinsaures Natrium,

1 Gewichtsteil Polyvinylalkohol,

17 Gewichtsteile Calciumcarbonat und

50 " Wasser

auf einer Kolloidmühle homogenisiert und vorzerkleinert, anschließend auf einer Perlmühle mahlt und die so erhaltene Suspension in einem Sprühturm mittels einer Einstoffdüse zerstäubt und trocknet.

C. Biologische Beispiele

1. Unkrautwirkung im Vorauflauf:

Samen bzw. Rhizomstücke von mono- und dikotylen Unkrautpflanzen werden in Papptöpfen in sandiger Lehmerde ausgelegt und mit Erde abgedeckt. Die in Form von benetzbaren Pulvern oder Emulsionskonzentraten formulierten erfindungsgemäßen Verbindungen werden dann als wäßrige Suspension bzw. Emulsion mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 600 bis 800 l/ha in unterschiedlichen Dosierungen auf die Oberfläche der Abdeckerde appliziert. Nach der Behandlung werden die Töpfe im Gewächshaus aufgestellt und unter guten Wachstumsbedingungen für die Unkräuter gehalten. Die optische Bonitur der Pflanzen- bzw. Auflaufschäden erfolgt nach dem Auflaufen der Versuchspflanzen nach einer Versuchszeit von 3 bis 4 Wochen im Vergleich zu unbehandelten Kontrollen. Wie die Testergebnisse zeigen, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen eine gute herbizide Vorauflaufwirksamkeit gegen ein breites Spektrum von Ungräsern und Unkräutern auf. Beispielsweise zeigen die Beispiele Nr. 1, 4, 5, 6, 7, 11, 12, 19, 24, 26, 27, 39, 42, 44, 45, 51 bis 56, 62, 64, 65, 68, 69, 70, 76, 77, 79, 80, 83, 101, 102, 106-111, 123, 126, 130, 134, 148, 149, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 172, 175, 176, 178a, 180, 182, 186, 187a, 188a, 189, 193, 195, 200, 202, 203, 205, 208, 209, 213, 218, 222, 225, 234, 243, 249, 270, 271, 272,

- B. Formulierungsbeispiele
- a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel (I) und 90 Gew.-Teile Talkum als Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (I), 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gew.-Teil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.
- c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (I) mit 6 Gew.-Teilen Alkylphenolpolyglykolether (®Triton X 207), 3 Gew.-Teilen Isotridecanolpolyglykolether (8 EO) und 71 Gew.-Teilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 277°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.
- d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gew.-Teilen einer Verbindung der Formel (I), 75 Gew.-Teilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gew.-Teilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.
- e) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird erhalten indem man

75 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel (I),

10 " ligninsulfonsaures Calcium,

5 " Natriumlaurylsulfat,

3 " Polyvinylalkohol und

7 " Kaolin

mischt, auf einer Stiftmühle mahlt und das Pulver in einem Wirbelbett durch Aufsprühen von Wasser als Granulierflüssigkeit granuliert.

78

- 2-38 0.9 (t, 3H), 1.4 1.8 (m, 4H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 2-41 0.9 (t, 3H), 1.4 1.8 (m, 10H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 2H), 4.4 (m, 1H), 5.6 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.2 (m, 2H).

Nr.	R ²	R ³	R⁴	R ⁵	R ⁶	X	$(R^7)_n$	Phys.Daten
2-46	NH ₂	Н	н	Et	Н	0	3-CI	
2-47	NH ₂	Н	Н	Et	Н	ИН	3-CI	
2-48	NH ₂	Н	Н	Pr	Н	0	3-CI	
2-49	NH ₂	Н	Н	Pr	н	NH	3-C1	
2-50	NH ₂	Н	Н	i-Pr	Н	0	3-C1	
2-51	NH ₂	Η	H	i-Pr	Н	NH	3-C1	
2-52	NH ₂	Н	Н	с-Рг	Н	0	3-CI	
2-53	NH ₂	Н	Н	c-Pr	Н	NH	3-CI	

¹H-NMR-Daten (CDCl₃, 300 MHz, δ bezogen auf TMS als Standard) zu Verbindungen der Formel (1b) aus Tabelle 2:

Beispiel Nr. / NMR-Daten

- 2-16 1.7 (d, 6H), 4.3 (d, 2H), 5.4 (br., 3H), 6.0 (br., 1H), 6.5 (s, 2H), 6.6 (br., 1H), 7.3 (m, 5H).
- 2-24 1.7 (d, 6H), 4.3 (d, 2H), 5.4 (br., 3H), 6.0 (br., 1H), 6.8 (br., 1H), 7.0 7.4 (m, 7H).
- 2-34 0.9 (t, 3H), 1.4 (m, 2H), 1.6 1.8 (m, 8H), 2.3 (s, 3H), 3.9 4.1 (m, 2H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 2-36 0.9 (t, 3H), 1.4 1.8 (m, 10H), 3.9 4.1 (m, 2H), 4.3 (m, 1H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).

Nr.	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	X	(R ⁷) _n	Phys.Daten
2-17	Н	Н	Н	Ph	Н	0	3-F	
2-18	н	Н	Н	Ph	Н	0	3-C1	
2-19	Н	Н	Н	Ph	Н	0	3-Br	
2-20	H	Н	Н	Ph	Н	0	3-1	
2-21	T	Н	Н	Ph	Н	0	3,5-F ₂	
2-22	I	I	Н	Ph	н	0	3-CF ₂	
2-23	Н	Н	Н	Ph	Н	0	3-OMe ₂	
2-24	Н	Н	Ι	Ph	Н	0	3,4-Cl ₂	NMR
2-25	Н	Н	н	Η	Ph	0	3-F	
2-26	Н	Н	Н	Ι	Ph	0	3-C1	
2-27	Н	Н	I	Н	Н	0	Н	
2-28	Н	Н	Η	н	Н	0	3,5 -Me ₂	
2-29	Н	Н	Н	Н	Н	0	3,5-F ₂	
2-30	Н	Н	Н	Н	Н	NH	3,5-F ₂	
2-31	Н	Н	Н	н	Н	NH	3,5-Me ₂	
2-32	Н	Н	Н	Н	Н	NH	3,5-F ₂	
2-33	Н	Н	н	Ph	Н	0	Н	
2-34	Н	Н	Н	Pr	Н	0	3-Me	NMR
2-35	Н	Н	Н	Pr	Н	0	3,5 -M e ₂	
2-36	Н	Н	Н	Pr	Н	0	3-F	NMR
2-37	Н	Н	Н	Pr	н	0	3,5-F ₂	
2-38	Н	Н	н	Pr	Н	0	3-CI	NMR
2-39	Н	Н	н	Pr	Н	0	3-Br	
2-40	Н	Н	Н	Pr	Ι	0	3-1	
2-41	Н	Н	Н	Pr	Н	0	Н	NMR
2-42	Н	Н	Н	Pr	Н	0	3-CF ₃	
2-43	Н	Н	Н	Pr	Н	0	3-OMe	
2-44	NH ₂	Н	Н	Me	Н	0	3-CI	
2-45	NH ₂	Н	Н	Me	Н	NH	3-Cl	

75

Tabelle 2: Verbindungen der Formel (1b)

Nr.	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	Х	$(R^7)_n$	Phys.Daten
2-1	Н	Н	н	Ме	H	NH	3,5-Me ₂	
2-2	Н	Н	н	Ме	Н	NH	3,5-F ₂	
2-3	NH ₂	Н	Н	Ме	Н	0	3-Me	
2-4	NH ₂	Н	Н	Ме	Н	0	3,5-Me ₂	
2-5	NH ₂	Н	Н	Ме	Н	0	3-F	
2-6	NH ₂	Н	Н	Ме	Н	0	3,5-F ₂	
2-7	СНО	Н	Н	Ме	Н	0	3,5-Me ₂	
2-8	СНО	н	Н	Ме	Н	0	3,5-F ₂	
2-9	Me	Н	Н	Ме	Н	0	3,5-Me ₂	
2-10	Ме	Н	Н	Ме	Н	0	3,5-F ₂	
2-11	Н	Н	Ме	Н	Н	0	3,5-Me ₂	
2-12	Н	Н	Ме	Н	н	0	3,5-F ₂	
2-13	Н	Н	Н	Ме	Me	0	3,5-Me ₂	
2-14	Н	Н	Н	Me	Me	0	3,5-F ₂	
2-15	Н	н	Н	Ph	Н	0	3-Me	
2-16	Н	Н	Н	Ph	Н	0	3,5-Me ₂	NMR

74

500

1.0 (t, 3H), 1.6 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.5 (br., 3H), 6.7 (m, 3H), 7.1 (m, 2H).

- 465 1.4 (d, 3H), 1.9 (s, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.7 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 483 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 1.5 (dt, 2H), 1.8 (dd, 2H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 3H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.5 (m, 2H), 6.8 (m, 1H), 7.2 (m, 1H).
- 486 1.0 (t, 6H), 1.2 (d, 6H), 1.3 (d, 3H), 1.8 (tq, 4H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (m, 1H), 3.9 (t, 4H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.3 (m, 3H), 6.1 (s, 1H), 6.3 (s, 2H).
- 487 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 7.3 (m, 4H).
- 488 1.2 (d, 6H), 1.3 (m, 9H), 2.3 (s, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (d, 1H), 5.6 (br., 2H), 6.3 (s, 2H), 6.6 (s, 1H).
- 490 1.0 (t, 3H) 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 4.1 (m, 2H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 492 1.4 (d, 3H), 1.6 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (br., 3H), 6.7 (m, 3H), 7.1 (m, 2H).
- 493 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.2 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.0 (m, 2H).
- 496 1.3 (m, 9H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 1H), 5.6 (br., 2H), 6.3 (s, 2H), 6.6 (s, 1H).

- 387 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 4.0 4.3 (m, 3H), 5.3 (m, 3H), 6.4 6.7 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 405 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.7 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.3 (m, 2H).
- 406 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.5 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.1 (m, 1H).
- 410 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.7 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.5 (m, 3H) 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 411 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.6 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.6 (m, 3H), 6.8 7.3 (m, 4H).
- 414 0.3 0.6 (m, 2H), 0.9 (m, 1H), 1.1 1.3 (m, 2H), 1.7 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 3.9 (s, 3H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.6 (m, 3H), 6.4 6.5 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 415 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.7 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 6.3 6.6 (m, 3H).
- 427. 0.3 0.6 (m, 2H), 0.9 (m, 1H), 1.1 1.3 (m, 2H), 1.7 (d, 6H), 3.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 6.4 6.7 (m, 3H).
- 455 1.4 (d, 3H), 1.9 (s, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 6.9 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 463 1.4 (d, 3H), 1.9 (s, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.9 (m, 3H).

- 369 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.4 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 370 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.4 (m, 3H), 6.3 6.6 (m, 3H).
- 371 1.0 (t, 3H), 1.6 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.5 (br., 3H), 7.0-7.2 (m, 3H), 7.4 (m, 1H).
- 372 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.6 (m, 3H), 6.4 6.7 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 373 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.8 (s, 6H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.0 6.3 (m, 3H).
- 380 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 3.9 4.3 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.2 (m, 2H).
- 381 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 3.9 4.3 (m, 3H), 5.4 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.1 (m, 1H).
- 382 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.2 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 2H), 5.4 (br., 3H), 6.5 (s, 2H), 6.6 (s, 1H).
- 383 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 3.9 4.3 (m, 3H), 5.4 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 384 1.0 (d, 6H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 3.9 4.3 (m, 3H), 5.3 (m, 3H), 6.7 7.3 (m, 4H).

- 314 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.2 6.5 (m, 3H).
- 322 1.0 (t, 3H), 1.6 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.3 (m,1H), 5.4 (br., 3H), 6.5-7.4 (m, 9H).
- 332 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 3H).
- 342 1.0 (t, 3H), 1.6 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 7.1 (m, 1H), 7.4 (m, 2H).
- 344 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.7 6.9 (m, 3H).
- 353 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 362 1.0 (t, 3H), 1.6 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (br., 3H), 5.9 (tt, 1H), 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 364 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.6 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.2 (m, 2H).
- 365 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (br., 3H), 6.7 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 366 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (br., 3H), 6.5 (s, 2H), 6.6 (s, 1H).

- 271 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.8 7.2 (m, 4H).
- 272 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.7 7.2 (m, 4H).
- 274 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.6 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H, 4.2 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 1H), 6.9 (m, 2H).
- 275 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.2 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.6 6.9 (m, 3H).
- 295 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.8 7.1 (m, 3H).
- 297a 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 7.0 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 299 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 4.1 (m, 2H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 301 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.5 (br., 3H), 6.9-7.3 (m, 3H).
- 306a 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.1 (s, 3H), 4.0 (m, 2H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 2H), 7.1 (m, 1H).
- 307a 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.1 (s, 3H), 4.0 (m, 2H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.5 7.1 (m, 3H).

- 208 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (br., 3H), 6.3 (m, 2H), 6.6 (m, 1H).
- 209 1.3 (t, 3H), 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (q, 2H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (d, 1H), 5.6 (br., 2H), 6.3 (s, 2H), 6.4 (s, 1H).
- 213 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.6 (m, 3H).
- 218 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m 3H), 6.6 6.8 (m, 3H).
- 223 1.4 (d, 3H), 1.6 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 7.1 (m, 1H), 7.4 (m, 2H).
- 225 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.8 (m, 3H).
- 234 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 243 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 5.9 (tt, 1H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 249 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 3.0 (s, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 270 1.0 (t, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.9 (m, 2H), 7.3 (m, 2H).

- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 2H).
- 187a 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.1 (s, 3H), 4.0 (m, 2H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 2H), 7.1 (m, 1H).
- 188a 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.2 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.5 7.1 (m, 3H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 1H), 7.3 (m, 2H).
- 193 1.3 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.0 (m, 2H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.2 6.5 (m, 3H).
- 200 1.4 (m, 6H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 3H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.5 (m, 2H), 6.8 (m, 1H), 7.2 (m, 1H).
- 202 1.0 (t, 3H), 1.4 (d, 3H), 1.5 (m, 2H), 1.7 (d, 6H), 1.8 (m, 2H), 3.9 (m, 3H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.5 (m, 2H), 6.8 (m, 1H), 7.2 (m, 1H).
- 203 1.4 (d, 3H, 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 7.4 (m, 9H).
- 205 1.0 (t, 6H), 1.3 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 1.8 (tq, 4H), 3.8 (m, 1H), 3.9 (t, 4H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.1 (s, 1H), 6.3 (s, 2H).

- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.7 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.7 (m, 1H), 7.0 (m, 2H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.9 (m, 3H).
- 172 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.9 (m, 2H), 7.2 (m, 1H), 7.4 (m, 1H).
- 175 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.8 (m, 2H), 7.2 (m, 2H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 7.0 (s, 3H).
- 178a 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 7.0 (m, 1H), 7.1 (m, 2H)
- 180 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H); 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).
- 182 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 4.0 (m, 1H), 4.2 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 1.3 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (br., 3H), 6.8 (m, 1H), 7.0 (m, 2H).

- 111 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.2 (m, 3H), 6.3 6.6 (m, 3H).
- 123 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.2 (m, 3H), 6.4 6.7 (m, 3H).
- 126 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.9 7.6 (m, 9H).
- 130 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.1 (s, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 9H), 4.4 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 134 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.9 bis 7.6 (m, 9H).
- 148 1.4 (d, 3H) 1.7 (d, 6H), 2.9 (s, 6H), 4.0 (m, 2H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.3 (m, 3H), 7.1 (m, 1H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 2H), 4.5 (m, 1H), 5.7 (m, 3H), 7.3 (m, 4H).
- 151 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.9 (m, 2H), 7.3 (m, 2H).
- 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.1 (m, 3H).
- 153 1.4 (d, 3H), 1.7 (d, 6H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.5 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 2H).

- 77 1.0 (d, 6H), 1.2 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 2.5 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 79 1.0 (d, 6H), 1.2 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 80 1.0 (d, 6H), 1.2 (d, 6H), 2.1 (m, 1H) 2.7 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.8 7.2 (m, 4H).
- 83 1.0 (d, 6H), 1.2 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 2.6 (m, 1H), 3.7 (s, 3H), 3.8 4.3 (m, 3H), 5.4 (m, 3H), 6.3 6.6 (m, 3H), 7.1 (m, 1H).
- 101 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.5 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 102 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.4 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.1 (m, 1H)...
- 106 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.3 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 107 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.2 (m, 3H), 6.8 7.2 (m, 4H).
- 108 0.3 0.6 (m, 4H), 1.1 1.3 (m, 7H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.3 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.0 7.2 (m, 3H).
- 110 0.3 0.6 (m, 4H), 1.2 (m, 1H), 1.2 (d, 6H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 4.0 4.2 (m, 2H), 5.6 (m, 3H), 6.4 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).

(m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.4 - 6.6 (m, 3H).

- 56 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.8 7.1 (m, 3H).
- 62 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.6 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.6 (m, 1H), 6.9 (m, 2H).
- 64 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.6 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.2 6.5 (m, 3H).
- 65 1.9 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.6 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.2 (m, 1H), 5.4 (m, 3H), 6.6 (m, 3H).
- 68 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 7.1 (m, 3H), 7.4 (m, 1H).
- 69 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.1 (m, 3H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 70 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.1 (m, 3H), 5.9 (tt, 1H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 76 1.0 (d, 6H), 1.2 (d, 6H), 2.1 (m, 1H), 2.5 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.2 (m, 2H).

- 27 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.3 (s, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (br., 3H), 6.7 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 39 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.0 (s, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.9 (m, 1H), 7.1 (m, 1H), 7.2 (m, 2H).
- 42 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.4 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.2 (br., 3H), 6.5-7.4 (m, 9H).
- 45 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.7 (s, 6H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.1 6.3 (m, 3H).
- 51 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.6 6.8 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 52 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.5 (m, 3H), 6.7 7.2 (m, 4H).
- 53 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 4.4 (m, 3H), 5.6 (m, 3H), 6.8 (m, 1H), 7.0 7.2 (m, 3H).
- 54 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.6 (m, 1H), 1.8 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.3 (m, 1H), 5.3 (m, 3H), 6.9 (m, 2H), 7.3 (m, 2H).
- 55 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.8 4.4

Beispiel Nr. NMR-Daten

- 1 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 4.0 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.5 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.9 7.6 (m, 9H).
- 4 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.9 7.6 (m, 9H).
- 5 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.5 (m, 3H), 7.2 (m, 1H).
- 6 1.2 (d, 6H), 1.3 (d, 3H), 1.4 (t, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.0 (m, 3H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.5 (m, 2H), 6.8 (m, 1H), 7.2 (m, 1H).
- 7 1.2 (d, 6H), 1.3 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.6 (m, 2H), 7.2 (m, 7H).
- 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 5.9 (tt, 1H), 6.8 (m, 3H), 7.3 (m, 1H).
- 19 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (s, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.2 6.5 (m, 3H).
- 24 1.2 (d, 6H), 1.4 (d, 3H), 2.7 (m, 1H), 3.8 (5, 3H), 3.9 (m, 1H), 4.1 (m, 1H), 4.4 (m, 1H), 5.2 (m, 3H), 6.6 (m, 3H).
- 26 1.0 (t, 3H), 1.2 (d, 6H), 1.7 (m, 1H), 1.9 (m, 1H), 2.7 (m, 1H), 3.9 4.4 (m, 3H), 5.2 (m, 3H), 6.8 7.0 (m, 3H), 7.3 (m, 2H).

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
497	,,	"	11	3-F, 5-O-i-Pr	
498	"	"	11	3-Cl, 5-O-i-Pr	
499	"	Et	*1	3-Cl, 2-Me	
500	"	15	"	3-CI, 4-Me	NMR
501	ii ii	**	H	3-CI, 6-Me	
502	11	Me	NH	Н	
503	11	"	11	3-Me	
504	"	£1	11	3,5-Me ₂	
505	11	,,	N-Me	Н	
506	"	11	tr	3-Me	*
507	11	11	11	3,5-Me ₂	
508	"	11	S	Н	
509	"	11	11	3-Me	
510	11	"	11	3,5-Me ₂	

 $^{^1}$ H-NMR-Daten (CDCl $_3$, 300 MHz, δ bezogen auf TMS als Standard) zu Verbindungen der Formel (1a) aus Tabelle 1:

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	(R ⁷) _n	Phys. Daten
470	"	"	11	3-Me, 5-OMe	
471	11	"	"	3-Me, 5-OEt	
472	CCI(CH ₃) ₂	i-Pr	0	Н	
473	"	11	11	3-Me	
474	- 11	11	"	3,5-Me ₂	
475	"	11	12	3-F	
476	"	BY	17	3,5-F ₂	
477	ri .	c-Pr	11	Н	
478	"	11	11	3-Me	·
479	H	"	"	3,5-Me ₂	
480	11	11	n	3-F	
481	11	"	11	3,5-F ₂	
482	i-Pr	Ме	0	3-OPr	
483	11	11	11	3-OBu	NMR
484	11	••	n	3-0-i-Pr	
485	11	п	11	3-O-c-Pr	
486	11	11	п	3,5-(OPr) ₂	NMR
487	"	"		3-CN	NMR
488	11	**	11	3-Me, 5-O-i-Pr	NMR
489	**	11	н	3-Me, 5-O-c-Pr	
490	"	Et	19	2,3-Cl ₂	NMR
491	CF(CH ₃) ₂	Ме	Ο.	3-Cl, 2-Me	
492	11	11	"	3-Cl, 4-Me	NMR
493	11	\$1	11	3-Cl, 6-Me	NMR
494	11	a ·	"	3-0-i-Pr	
495	"	"	н	3-O-c-Pr	
496	CF(CH ₃) ₂	Ме	0	3-Me, 5-O-i-Pr	NMR

58

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
443	11	"	n	3-OCF ₃	
444	"	.,		3-OC ₂ F ₄ H	
445	"	19	"	3-Me, 5-F	
446	••	11	"	3-Me, 5-CI	
447	"	11	ot	3-Me, 5-Br	
448	••	и	. 41	3-Me, 5-I	
449	**	H	11	3-OMe, 5-F	
450	"	11	F+	3-OMe, 5-CI	
451	"	11	,,	3-OMe, 5-Br	
452	11	"	"	3-OMe, 5-I	
453	11	••	**	3-Et	
454	11	"	"	3-OEt	
455	CCI(CH ₃) ₂	Ме	0	3-CI	NMR
456	11	••	11	3-Br	
457	11	11	11	3-1	
458	11	н -	11	3-OEt	
459	. 11	,,	н	3-OCF ₃	
460	11	,••	н	3-OC ₂ F ₄ H	
461	11	11	**	3-C≡CH	
462	11	"	"	3-Me, 5-F	
463	16	"	**	3-Me, 5-Cl	NMR
464	11	H	11	3-Me, 5-Br	
465	11	11	11	3-Me, 5-I	NMR
466	11	11	n	3-OMe, 5-F	
467	11	11	IJ	3-OMe, 5-CI	
468	CCI(CH ₃) ₂	Ме	0	3-OMe, 5-Br	
469	14	**		3-OMe, 5-I	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
416	"	11	11	3,5-(OMe) ₂	
417	11	11	11	3-OEt	
418	rt .	11	11	3-CF ₃	
419	11	11	11	3-OCF ₃	
420	11	11	11	3-OC ₂ F ₄ H	
421	"	11	**	3-Me, 5-OMe	
422	11	11	"	3-Me, 5-F	
423	11	***	11	3-Me, 5-Cl	
424	n n	11	11	3-Me, 5-Br	
425	n	11	H	3-Me, 5-I	
426	11	**	11	3-OMe, 5-I	
427	11	11	11	3-OMe, 5-CI	NMR
428	11	"	11	3-OMe, 5-Br	
429	1,	"	10	3-OMe, 5-I	
430	CCI(CH ₃) ₂	Et	0	3-F	
431	"	11	14	3-CI	
432	11	11	11	3-Br	
433	11	11	"	3-I	
434	11	11	**	3,5-F ₂	
435	11	11	11	Н	
436	11	11	71	3-Ме	
437	"	11	**	3,5-Me ₂	·
438	"	11	21	3-C≡CH	
439	11		11	3-OMe	
440	CCI(CH ₃) ₂	Et	0	3,5-(OMe) ₂	
441	н	11	11	3-Me, 5-OMe	
442	. "	11	11	3-CF ₃	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
389	"	11	11	3,5-(OMe) ₂	
390	11	11	п	3-Et	
391	u	11	11	3-OEt	
392	11	11	11	3-C≡CH	
393	11		11	3-Me, 5-OMe	
394	11	"	11	3-CF ₃	
395	11	FI	11	3-OCF ₃	
396	11	"	11	3-OC ₂ F ₄ H	
397	n	11	11	3-Me, 5-F	·
398	11	11	, II	3-Me, 5-CI	
399	11	**	11	3-Me, 5-Br	
400	. 41	11	11	3-Me, 5-I	
401	"	17	11	3-OMe, 5-F	
402	11	•1	11	3-OMe, 5-CI	
403	11	11	"	3-OMe, 5-Br	0
404		11	11	3-OMe, 5-I	
405	CF(CH ₃) ₂	c-Pr	0	Н	NMR
406		•	"	3-Me	NMR
407	n	••	11	3-Et	
408	11	• •	"	3,5-Me ₂	
409	11	11	**	3-C≖CH	
410	11	"	11	3-F	NMR
411	11	11	11	3-CI	NMR
412	CF(CH ₃) ₂	c-Pr	0	3-Br	
413	н	"	п	3-1	
414	"	11	"	3-OMe	NMR
415	*1	"	"	3,5-F ₂	NMR

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
362	tt	"	11	3-OC ₂ F ₄ H	NMR
363	и	"	11	3-CF ₃ , 5-OC ₂ F ₄ H	
364	CF(CH ₃) ₂	Et	0	Н	NMR
365	11	"	11	3-Me	NMR
366	"		11	3,5-Me ₂	NMR
367	**	"	"	3-Me, 5-Et	
368	,,	"	"	3-Me, 5-i-Pr	
369	"	"	19	3-F	NMR
370	11	ti	11	3,5-F ₂	NMR
371	11	11	lt .	3-CF ₃	NMR
372	11	11	11	3-OMe	NMR
373	11	11	11	3,5-(OMe) ₂	NMR
374	11	11	11	3-Et	
375	11	11	11	3,5-Et ₂	
376	11	"	19	3-i-Pr	
377		"	11	3,5-(i-Pr) ₂	
378		11	11	3-c-Pr	
379	**	11	11	3,5-(c-Pr) ₂	
380	CF(CH ₃) ₂	i-Pr	0	Н	NMR
381	"	11	11	3-Me	NMR
382	11	"	"	3,5-Me ₂	NMR
383	11	11	"	3-F	NMR
384	CF(CH ₃) ₂	i-Pr	0	3-CI	NMR
385	"	11	11	3-Br	
386	"	11	11	3-1	
387	11	. 11	**	3-OMe	NMR
388	11	11	11	3,5-F ₂	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	(R ⁷) _n	Phys. Daten
335	11	11	11	3-CI, 5-O-Bu	
336	11	"	"	3-Cl, 5-OPh	
337	11	11	11	3-Br, 5-OMe	
338	: 1	11	11	3-I, 5-OMe	
339	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-CF ₃ , 5-Me	
340	11	**	se	3-CF ₃ , 5-F	
341	11	11	11	3-CF ₃ , 5-Cl	
342	"	11	11	3-CF ₃ , 5-Br	NMR
343	11	17	19	3-CF ₃ , 5-I	
344	11	11	**	3-CF ₃ , 5-OMe	NMR
345	11	. 11		3-CF ₃ , 5-C≡CH	
346	11	11	16	3-OCF ₃ , 5-Me	
347	11	н	75	3-OCF ₃ , 5-F	
348		20	16	3-OCF ₃ , 5-CI	
349	"	**	11	3-OCF ₃ , 5-Br	
350	11	71	91	3-OCF ₃ , 5-I	
351	y 11		11	3-OCF ₃ , 5-OMe	
352	11	"	"	3-OCF ₃ , 5-C≅CH	
353	17	11	11	3-OCF ₃	NMR
354	"	"	"	3-CF ₃ , 5-OCF ₃	
355	"	**	H	3-OC ₂ F ₄ , 5-Me	
356	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-OC ₂ F ₄ H, 5-F	
357	**	ęı	11	3-OC ₂ F ₄ H, 5-Cl	
358	19	ti	17	3-OC ₂ F ₄ H, 5-Br	-
359	11	11	11	3-OC ₂ F ₄ H, 5-I	
360	11	11	п	3-OC ₂ F ₄ H, 5-OMe	
361	11	"	"	3-OC ₂ F ₄ H, 5-C≡CH	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
308	"	"	"	2-CI, 5-F	
309	17	11	11	4-CI, 5-F	
310	10	11	11	6-CI, 5-F	
311	"	11	11	3-CI, 2-F	
312	11	17	11	3-Cl, 4-F	
313	**	11	19	3-CI, 6-F	
314	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-F, 5-OMe	NMR
315	61	11	16	3-F, 5-OEt	
316	"	"	11	3-F, 5-OPr	
317	· ·	"	**	3-F, 5-OBu	
318	H	11	21	3-F, 5-OPh	
319	11	"	11	3-OEt	
320	11	11	"	3-OPr	
321	**	"	**	3-OBu	
322	"	11	"	3-OPh	NMR
323	11	"	8 2	3,5-(OEt) ₂	
324	н	11	**	3,5-(OPr) ₂	
325	"	+1	**	3,5-(OBu) ₂	
326	Ħ	"	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	3,5-(OPh) ₂	
327	11	11	••	3-Me, 5-OMe	
328	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-Me, 5-OEt	
329	11		11	3-Me, 5-OPr	
330	"	"	11	3-Me, 5-OBu	
331	•17	11	11	3-Me, 5-OPh	
332	"	11	"	3-Cl, 5-OMe	NMR
333	11	13	11	3-CI, 5-OEt	
334	11	17	11	3-Cl, 5-O-Pr	

Nr.	R ¹	R ⁵	X	(R ⁷) _n	Phys. Daten
285	11	н	"	4-I, 5-Me	
286	11	11	11	4-Br, 5-Me	
287	11	**	**	4-Cl, 5-Me	
288	"	u .	11	4-F, 5-Me	
289	14	* u	**	2-1	
290	11	11	11	2-Br	
291	11	11	**	2-Cl	
292	11	11	11	4-1	
293	11	11	,,	4-Br	
294	11	11	**	4-CI	
295	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3,5-Cl ₂	NMR
296	11	11	17	3,5-Br ₂	
297	11	*1	11	3,5-l ₂	
297a	11	11	11	3-CI, 5-Br	NMR
298	11	11	11	3-Cl, 5-F	
299	11	11	88	2,3-Cl ₂	NMR
300	CF(CH ₃) ₂	Et	0	2,4-Cl ₂	
301	*1	I t	11	2,5-Cl ₂	NMR
302	11	11	11	2,6-Cl ₂	
303	11	"	"	3,4-Cl ₂	
304	17	11	11	2,3,5-F ₃	
304a	11	"	H	3-F, 4-Me	
305	**	"	11	3,4,5-F ₃	
306	"	11	"	2,3,5,6-F ₄	
306a	11	11	11	2-Me, 3-F	NMR
307	"	11	11	2,3,4,5,6,F ₅	
307a	"	.,	"	2-Me, 5-F	NMR

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
258	1)	11	н	3-C ₂ H ₄ Ph	
259			н	3-Pe	
260	"	.,	11	3-C ₂ H ₄ -i-Pr	
261	н	"	11	3-C ₂ H ₄ -c-Pr	
262	11	"	**	3-Me, 5-NH ₂	
263	11	"	"	3-Me, 5-NO ₂	
264	11	"	11	3-Me, 5-OH	
265	11	"	"	3-NH ₂	
266	"	"	11	3-NO ₂	
267	11	11	11	3-NMe ₂	
268	ti		11	3-C≡N	
269	11	"	11	3-OH	
270	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-1	NMR
271	11	"	11	3-Br	NMR
272	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-CI	NMR
273	11	11	11	3-I, 5-Me	
274	. 11	11	11	3-Br, 5-Me	NMR
275	11	"	11	3-Cl, 5-Me	NMR
276	11	11	11	3-F, 5-Me	
277	"	11	"	2-I, 5-Me	
278	11	11	"	2-Br, 5-Me	
279	11	н	11	2-CI, 5-Me	
280	11	"	11	2-F, 5-Me	
281	11		11	6-I, 5-Me	
282	11	H	11	6-Br, 5-Me	
283	"	11	11	6-Cl, 5-Me	
284	13	41	"	6-F, 5-Me	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
231	"	"	TI TI	3-OCF ₃ , 5-I	
232	"	11	11	3-OCF ₃ , 5-OMe	
233	**	*1	"	3-OCF ₃ , C≡CH	
234	11	"	u u	3-OCF ₃	NMR
235	41	11	. "	3-CF ₃ , 5-OCF ₃	
236	11	+1	н	3-OC ₂ F ₄ H, 5-Me	
237	••	11	rı	3-OC ₂ F ₄ H, 5-F	
238	**	**	H	3-OC ₂ F ₄ H, 5-Cl	
239	11	. 41	11	3-OC ₂ F ₄ H, 5-Br	
240	11	F+	N ·	3-OC ₂ F ₄ H, 5-I	
241	. 11	11 🐑	n	3-OC ₂ F ₄ H, 5-OMe	
242	11	11	11	3-OC ₂ F ₄ H, 5-C≡CH	
243	. "	••	**	3-OC ₂ F ₄ H	NMR
244	CF(CH ₃) ₂	Ме	0	3-CF ₃ , 5-OC ₂ F ₄ H	
245	CF(CH ₃) ₂	Et	0	3-Ph	
246	11	" .	**	3-CH=CH ₂	
247	11	п	. "	3-CH=CHCH ₃	
248	11	11	11	3-CH=C(CH ₃) ₂	
249	11		11	3-C≡CH	NMR
250	11	11	и	3-C≡CCH ₃	
251	"	11	"	3-Me, 5-CH=CH ₂	
252	11	11	11	3-Me, 5-C≡CH	
253	"	11	"	3-C≡C-Ph	
254	п	н	11	3-C≡C-Et	
255	11	11	11	3-C≅C-Pr	
256	"	,,	11	3-C≡C-i-Pr	
257	"	"	11	3-C≡C-c-Pr	

			~·~~~		
Nr.	R ¹	R ⁵	X	$(R^7)_n$	Phys. Daten
204	11	"	11	3,5-(OEt) ₂	
205	"	"	н	3,5-(OPr) ₂	NMR
206	11	"	"	3,5-(OBu) ₂	
207	11	"	"	3,5-(OPh) ₂	
208	"	"	"	3-Me, 5-OMe	NMR
209		"	"	3-Me, 5-OEt	NMR
210	18	••	11	3-Me, 5-OPr	
211	11	"	11	3-Me, 5-OBu	
212	11	"	11	3-Me, 5-OPh	
213	11	**	PP PP	3-Cl, 5-OMe	NMR
214	11	11	*11	3-CI, 5-OEt	
215	11	••	"	3-CI, 5-OPr	
216	CF(CH ₃) ₂	Me	0	3-Cl, 5-OBu	
217	11	••	**	3-Cl, 5-OPh	
218	"	89	"	3-Br, 5-OMe	NMR
219	11	P1	11	3-I, 5-OMe	
220	CF(CH ₃) ₂	Me	0	3-CF ₃ , 5-Me	
221	**	11	11	3-CF ₃ , 5-F	
222	11	11	"	3-CF ₃ , 5-CI	
223	11	11	"	3-CF ₃ , 5-Br	NMR
224	11	11	11	3-CF ₃ , 5-I	
225	11	"	11	3-CF ₃ , 5-OMe	NMR
226	11	"	11	3-CF ₃ , 5-C≡CH	
227	"	"	11	3-OCF ₃ , 5-Me	
228	11	u	11	3-OCF ₃ , 5-F	
229	,,	11	п	3-OCF ₃ , 5-Cl	
230	11	11	11	3-OCF ₃ , 5-Br	

Nr.	R ¹	R ⁵	X	$(R^7)_n$	Phys. Daten
180	"	"	11	2,3-Cl ₂	NMR
181	"	"	п	2,4-Cl ₂	
182	"	"	"	2,5-Cl ₂	NMR
183	"	",	н	2,6-Cl ₂	
184	"	19	и.	3,4-Cl ₂	NMR
184a	11	"	R	3-F, 4-Me	
185	11	,,	11	2,3,5-F ₃	
186	"	11	11	3,4,5-F ₃	NMR
187	"	н	11	2,3,5,6-F ₄	
187a	11	**	11	2-Me, 3-F	NMR
188	CF(CH ₃) ₂	Me	0	2,3,4,5,6-F ₅	
188a	11	"	11	2-Me, 5-F	NMR
189	"	••	11	2-CI, 5-F	NMR
190		11	**	4-Cl, 5-F	
191	17	"	**	6-CI, 5-F	
192	11	11	11	3-Cl, 2-F	
193	11	.,	"	3-Cl, 4-F	NMR
194	11	,	"	3-Cl, 6-F	
195	CF(CH ₃) ₂	Me	0	3-F, 5-OMe	NMR
196	11	,1	11	3-F, 5-OEt	
197	11	"	11	3-F, 5-OPr	
198	11	11	11	3-F, 5-OBu	
199	"	11	19	3-F, 5-OPh	
200	11	11	11	3-OEt	NMR
201	11	"	н	3-OPr	
202	11	"	D	3-OBu	NMR
203	11	**	11	3-OPh	NMR

Nr.	R ¹	R ⁵	×	$(R^7)_n$	Phys. Daten
154	"	"	11	3-1, 5-Me	NMR
155	"		11	3-Br, 5-Me	NMR
156	11	"	11	3-CI, 5-Me	NMR
157	"	11	15	3-F, 5-Me	
158	11	11	11	2-I, 5-Me	
159		"	11	2-Br, 5-Me	
160	CF(CH ₃) ₂	Ме	0	2-CI, 5-Me	
161	" "	"	17	2-F, 5-Me	
162	"	"	11	6-I, 5-Me	
163	"	11	11	6-Br, 5-Me	
164	"	"	11	6-CI, 5-Me	
165	19	"	11	6-F, 5-Me	
166	11	11	**	4-I, 5-Me	
167	11	11	"	4-Br, 5-Me	
168	11	,	11	4-CI, 5-Me	
169	It	**	11	4-F, 5-Me	
170	11	"	"	2-1	
171	11	.,	11	2-Br	
172	"	.,	11	2-CI	NMR
173	11	"	11	4-1	
174	. 11	"	"	4-Br	
175	11	"	"	4-C1	NMR
176	CF(CH ₃) ₂	Me	0	3,5-Cl ₂	NMR
177	"	"	u u	3,5-Br ₂	
178	n	"	n	3,5-l ₂	
178a	11	"	"	3-Cl, 5-Br	NMR
179		"	"	3-CI, 5-F	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	(R ⁷) _n	Phys. Daten
127	**	"	11	3-CH=CH ₂	
128	"	"		3-CH=CHCH ₃	
129	11	. 11	11	3-CH=C(CH ₃) ₂	
130	11	11	11	3-C≅CH	NMR
131	" ,	"	11	3-C≡CCH ₃	
132	CF(CH ₃) ₂	Ме	0	3-Me, 5-CH=CH ₂	
133	11	11	11	3-Me, 5-C≝CH	
134	11	11	11	3-C≡C-Ph	NMR
135	11	11	11	3-C≡C-Et	
136	11	u	11	3-C≡C-Pr	
137	II .	**	11	3-C≡C-i-Pr	
138	"	11	11	3-C≡C-c-Pr	*
139	11	"	11	3-C ₂ H ₄ Ph	
140	11	11	11	3-Pe	
141	11	**	11	3-CH ₂ CH ₂ -i-Pr	
142	11	*1	11	3-CH ₂ CH ₂ -c-Pr	
143	11	11	"	3-Me, 5-NH ₂	
144	11	11	ti	3-Me, 5-NO ₂	
145	ti	11 .	11	3-Me, 5-OH	
146	11	"	"	3-NH ₂	
147	**	11	"	3-NO ₂	
148	19	11	11	3-NMe ₂	NMR
149	11	11	11	3-C≡N	NMR
150	11	. 11	11	3-OH	
151	CF(CH ₃) ₂	Me	0	3-1	NMR
152	11	n	н	3-Br	NMR
153	11	11	11	3-CI	NMR

Nr.	R ¹	R ⁵	X	$(R^7)_n$	Phys. Daten
100	11	11	"	3-OMe, 5-I	Filys. Daten
101	i-Pr	c-Pr	0	H	NMR
102	"	"	"	3-Me	
103	п	"	11	3-Et	NMR
104	i-Pr	c-Pr	0		
105	"	"	"	3,5-Me ₂	
106	"	**	"	3-C≡CH	
	11	,,		3-F	NMR
107			"	3-CI	NMR
108	"	"	11	3-Br	NMR
109	11	"	п	3-1	
110	10	"	H	3-OMe	NMR
111	16	11	28	3,5-F ₂	NMR
112	"	"	Pt	3,5-(OMe) ₂	
113	"	"	**	3-OEt	
114	"	11	11	3-CF ₃	
115	11	"	11	3-OCF ₃	
116		,,	**	3-OC ₂ F ₄ H	
117	11	31	\$1	3-Me, 5-OMe	
118	н	"	**	3-Me, 5-F	
119	"	"	**	3-Me, 5-CI	
120	"	"	11	3-Me, 5-Br	
121	11	"	11	3-Me, 5-I	
122	U	"	11	3-OMe, 5-I	
123	11	:	11	3-OMe, 5-CI	NMR
124	"	.,	II.	3-OMe, 5-Br	
125	"	"	11	3-OMe, 5-I	
126	CF(CH ₃) ₂	Ме	0	3-Ph	NMR

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	(R ⁷) _n	Phys. Daten
73	**	"	**	3-CF ₃ , 5-Me	
74	"	,,	*1	3-OCF ₃ , 5-Me	
75	11	H	11	3-CF ₃ , 5-OCF ₃	
76	i-Pr	i-Pr	0	Н	NMR
77	11	11	11	3-Me	NMR
78	••	"	12	3,5-Me ₂	
79	11	"	0	3-F	NMR
80	11	"	11	3-CI	NMR
81	*1	"	11	3-Br	·
82	11	"	II	3-1	
83	51	"	()	3-OMe	NMR
84	11	"	Ħ	3,5-F ₂	
85	**	"	12	3,5-(OMe) ₂	·
86	**	"	11	3-Et	
87	11	"	11	3-OEt	
88	••	"	11	3-C≡CH	
89	"	"	11	3-Me, 5-OMe	
90	"	,,	**	3-CF ₃	
91	**	"	11	3-OCF ₃	
92	11	"	11	3-OC ₂ F ₄ H	
93	"	**	**	3-Me, 5-F	
94	**	"		3-Me, 5-CI	
95	11	11	11	3-Me, 5-Br	
96	11	••	19	3-Me, 5-I	
97	11	- 11	11	3-OMe, 5-F	
98	11	**	II.	3-OMe, 5-CI	
99	11	,,	"	3-OMe, 5-Br	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
46	t ę	"	11	3-Me, 5-OMe	
47	11	"	11	3-Me, 5-OEt	
48	i-Pr	Et	0	3-Me, 5-OPh	
49	11	11	Ħ	3,5-(OEt) ₂	
50	**	11	11	3,5-(OPh) ₂	
51	i-Pr	Et	0	3-F	NMR
52	18	"	II	3-CI	NMR
53	**	11	11	3-Br	NMR
54	11	11	11	3-1	NMR
55	"	"	U	3,5-F ₂	NMR
56	11	**	"	3,5-Cl ₂	NMR
57	11	"	11	3,5-Br ₂	
58	11	11	"	3,5-l ₂	
59	11	17	"	3-CI, 5-F	
60	11	11	11	3-F, 5-Me	
61	н	"	**	3-Cl, 5-Me	
62	11	**	11	3-Br, 5-Me	NMR
63	11	"	11	3-I, 5-Me	·
64	11	"	11	3-F, 5-OMe	NMR
65	11	"	79	3-Cl, 5-OMe	NMR
66	10	"	11	3-Br, 5-OMe	
67	"	11	"	3-1, 5-OMe	
68	11	11	11	3-CF ₃	NMR
69	11		te .	3-OCF ₃	NMR
70	н	11	11	3-OC ₂ F ₄ H	NMR
71	11	"	tr .	3-F, 5-CF ₃	
72	**	"		3-F, 5-OCF ₃	

Nr.	R ¹	R ⁵	Х	$(R^7)_n$	Phys. Daten
19	II.	*1	"	3-F, 5-OMe	NMR
20	i-Pr	Ме	0	3-F, 5-OEt	
21	11	11	**	3-F, 5-OPh	
22 .	11	11	Þŧ	3-F, 5-CF ₃	
23	11	**	**	3-F, 5-OCF ₃	
24	ti	"	••	3-Cl, 5-OMe	NMR
25	ti	"	**	3-Br, 5-OMe	
26	i-Pr	Et	0	Н	NMR
27		11	"	3-Me	NMR
28	11	••	••	3,5-Me ₂	
29	11	11	11	3-Et	
30	11	11	"	3,5-Et ₂	
31	"	11	**	3-i-Pr	
32	"	••	10	3,5-i-Pr ₂	
33	11	11	19	3-c-Pr	
34	11	,,	t 9	3,5-c-Pr ₂	
35	"	17	"	3-Me, 5-Et	
36	"	11	11	3-Me, 5-i-Pr	
37	**	11	11	3-Me, 5-c-Pr	
38	11	"	11	3-Ph	
39	11	**	н	3-C≡CH	NMR
40	11	11	"	3-C≡CMe	
41	11	11	11	3-C≡CPh	
42	**	10	11	3-OMe	NMR
43	11	11	**	3-OEt	
44	н	11	51	3-OPh	NMR
45	11	**	11	3,5-OMe ₂	NMR

Tabelle 1: Verbindungen der Formel (1a)

Nr.	R ¹	R ⁵	X	(R ⁷) _n	Phys. Daten
1	i-Pr	Ме	0	3-Ph	NMR
2	11	11	"	3-C≡CH	
3	11	e)	11	3-C≡CMe	
4	11	u	"	3-C≡CPh	NMR
5	"	"	"	3-OMe	NMR
6	11	71	**	3-OEt	NMR
7	11	"	11	3-OPh	NMR
8	11	"	"	3,5-(OMe) ₂	·
9	11	14	11	3,5-(OEt) ₂	
10	11	ř.	"	3-CF ₃	
11	"	11	и.	3-OCF ₃	NMR
12	n	te	11	3-OC ₂ F ₄ H	NMR
13	"	••	"	3-Me, 5-OMe	
14	"	.,	11	3-Me, 5-OEt	
15	"	"	**	3-Me, 5-OPh	
16	11	"	11	3-Me, 5-CF ₃	
17	11	u ·	10	3-Me, 5-OCF ₃	
18	"	11	11	3-Me, 5-OC ₂ F ₄ H	

gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum eingedampft. Nach säulenchromatographischer Reinigung an Kieselgel mit Essigester / Petrolether (1:1) erhielt man 3,4 g (32 %) der Titelverbindung.

Die in den nachfolgenden Tabellen 1 und 2 beschriebenen Verbindungen erhält man gemäß oder analog den vorstehenden Beispielen a) und b), ggf. unter Anwendung üblicher bekannter Methoden, wie sie z.B. weiter oben beschrieben sind. In den Tabellen bedeutet:

Nr. = Beispiel oder Beispielnummer

Phys. Daten = Charakteristische physikalische Daten

NMR = ¹H-Kernresonanzspektrum, Daten siehe am Ende der

jeweiligen Tabelle

Me = Methyl

Et = Ethyl

Pr = Propyl = n-Propyl

i-Pr = Isopropyl

c-Pr = Cyclopropyi

Bu = Butyl

Pe = Pentyl

Ph = Phenyl

Indexzahlen = Positionen am Phenylring, z.B. bedeutet 3,5-Me₂ =

zu (R⁷)_n Methyl in 3- und 5-Position, wobei Position 1 mit der "yl"-

Position des Phenylrestes (= "Phen-1-yl") übereinstimmt.

In den Tabellen bedeutet $(R^7)_n$ = H den Fall, worin n = 0 ist (= keine Substitution).

Stoffen verdünnt.

Mit den äußeren Bedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, der Art des verwendeten Herbizids, u.a. variiert die erforderliche Aufwandmenge der Verbindungen der Formel (I). Sie kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, z.B. zwischen 0,001 und 10,0 kg/ha oder mehr Aktivsubstanz, vorzugsweise liegt sie jedoch zwischen 0,005 und 5 kg/ha.

A. Chemische Beispiele

- a) 2-Amino-4-isopropyl-6-[2-(3-trifluormethylphenoxy)-1-ethyl-ethylamino]-1,3,5-triazin (Tabelle 1, Beispiel 68)
 - 2,6 g (0,015 mol) 2-Amino-4-chlor-6-isopropyl-1,3,5-triazin, 4,0 g (0,015 mol) 1-(3-Trifluormethylphenoxy)-2-aminobutan-hydrochlorid und 6,2 g (0,045 mol) Kaliumcarbonat wurden in 50 ml Dimethylformamid (DMF) gegeben. Das Gemisch wurde 3 Stunden bei 80°C erwärmt, auf Wasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wurde mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum eingedampft. Nach säulenchromatographischer Reinigung an Kieselgel mit Essigester/Petrolether (1:1) erhielt man 4,2 g (76 %) der Titelverbindung.
- b) 2-Amino-4-(1-fluor-1-methylethyl)-6-[2-(3-iodphenoxy)-1-methyl-ethylamino]-1,3,5-triazin (Tabelle 1, Beispiel 151)
 - Zu 9,9 g (0,025 mol) 2-Biguanidino-1-(3-iodphenoxy)-propan-hydrochlorid in 100 ml Acetonitril gab man 8,0 g gemahlenes Molekularsieb 3 Å, 1,5 g (0,050 mol) Natriumhydrid 80 % und 6,0 g (0,045 mol) 1-Fluor-2-methylpropansäure-methylester. Man rührt 2 Stunden bei 25°C und dann 5 Stunden bei 65°C. Die Reaktionsmischung wurde filtriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand in Essigester aufgenommen. Die organische Phase wurde mit Wasser

oxyfluorfen; paraquat; pebulate; pendimethalin; perfluidone; phenisopham; phenmedipham; picloram; piperophos; piributicarb; pirifenop-butyl; pretilachlor; primisulfuron-methyl; procyazine; prodiamine; profluralin; proglinazine-ethyl; prometon; prometryn; propachlor; propanil; propaquizafop und dessen Ester; propazine; propham; propisochlor; propyzamide; prosulfalin; prosulfocarb; prosulfuron (CGA-152005); prynachlor; pyrazolinate; pyrazon; pyrazosulfuron-ethyl; pyrazoxyfen; pyridate; pyrithiobac (KIH-2031); pyroxofop und dessen Ester (z.B. Propargylester); quinclorac; quinmerac; quinofop und dessen Esterderivate, quizalofop und quizalofop-P und deren Esterderivate z.B. quizalofop-ethyl; quizalofop-P-tefuryl und -ethyl; renriduron; rimsulfuron (DPX-E 9636); S 275, d.h. 2-[4-Chlor-2-fluor-5-(2-propynyloxy)-phenyl]-4,5,6,7-tetrahydro-2H-indazol; secbumeton; sethoxydim; siduron; simazine; simetryn; SN 106279, d.h. 2-[[7-[2-Chlor-4-(trifluor-methyl)-phenoxy]-2-naphthalenyl]-oxy]-propansäure und methylester; sulfentrazon (FMC-97285, F-6285); sulfazuron; sulfometuron-methyl; sulfosate (ICI-A0224); TCA; tebutam (GCP-5544); tebuthiuron; terbacil; terbucarb; terbuchlor; terbumeton; terbuthylazine; terbutryn; TFH 450, d.h. N,N-Diethyl-3-[(2ethyl-6-methylphenyl)-sulfonyl]-1H-1,2,4-triazol-1-carboxamid; thenylchlor (NSK-850); thiazafluron; thiazopyr (Mon-13200); thidiazimin (SN-24085); thifensulfuron-methyl; thiobencarb; tiocarbazil; tralkoxydim; tri-allate; triasulfuron; triazofenamide; tribenuron-methyl; triclopyr; tridiphane; trietazine; trifluralin; triflusulfuron und Ester (z.B. Methylester, DPX-66037); trimeturon; tsitodef; vernolate; WL 110547, d.h. 5-Phenoxy-1-[3-(trifluormethyl)-phenyl]-1H-tetrazol; UBH-509; D-489; LS 82-556; KPP-300; NC-324; NC-330; KH-218; DPX-N8189; SC-0774; DOWCO-535; DK-8910; V-53482; PP-600; MBH-001; KIH-9201; ET-751; KIH-6127 und KIH-2023.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und wasserdispergierbaren Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Boden- bzw. Streugranulate sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten

dichlobenil; dichlorprop; diclofop und dessen Ester wie diclofop-methyl; diethatyl; difenoxuron; difenzoquat; diflufenican; dimefuron; dimethachlor; dimethametryn; dimethenamid (SAN-582H); dimethazone, clomazon; dimethipin; dimetrasulfuron, dinitramine; dinoseb; dinoterb; diphenamid; dipropetryn; diquat; dithiopyr; diuron; DNOC; eglinazine-ethyl; EL 177, d.h. 5-Cyano-1-(1,1-dimethylethyl)-N-methyl-1Hpyrazole-4-carboxamid; endothal; EPTC; esprocarb; ethalfluralin; ethametsulfuron-methyl; ethidimuron; ethiozin; ethofumesate; F5231, d.h. N-[2-Chlor-4-fluor-5-[4-(3-fluorpropyl)-4,5-dihydro-5-oxo-1H-tetrazol-1-yl]-phenyl]ethansulfonamid; ethoxyfen und dessen Ester (z.B. Ethylester, HN-252); etobenzanid (HW 52); fenoprop; fenoxan, fenoxaprop und fenoxaprop-P sowie deren Ester, z.B. fenoxaprop-P-ethyl und fenoxaprop-ethyl; fenoxydim; fenuron; flamprop-methyl; flazasulfuron; fluazifop und fluazifop-P und deren Ester, z.B. fluazifop-butyl und fluazifop-P-butyl; fluchloralin; flumetsulam; flumeturon; flumiclorac und dessen Ester (z.B. Pentylester, S-23031); flumioxazin (S-482); flumipropyn; flupoxam (KNW-739); fluorodifen; fluoroglycofen-ethyl; flupropacil (UBIC-4243); fluridone; flurochloridone; fluroxypyr; flurtamone; fomesafen; fosamine; furyloxyfen; glufosinate; glyphosate; halosafen; halosulfuron und dessen Ester (z.B. Methylester, NC-319); haloxyfop und dessen Ester; haloxyfop-P (= R-haloxyfop) und dessen Ester; hexazinone; imazamethabenz-methyl; imazapyr; imazaquin und Salze wie das Ammoniumsalz; imazethamethapyr; imazethapyr; imazosulfuron; ioxynil; isocarbamid; isopropalin; isoproturon; isouron; isoxaben; isoxapyrifop; karbutilate; lactofen; lenacil; linuron; MCPA; MCPB; mecoprop; mefenacet; mefluidid; metamitron; metazachlor; methabenzthiazuron; metham; methazole; methoxyphenone; methyldymron; metabenzuron, methobenzuron; metobromuron; metolachlor; metosulam (XRD 511); metoxuron; metribuzin; metsulfuron-methyl; MH; molinate; monalide; monocarbamide dihydrogensulfate; monolinuron; monuron; MT 128, d.h. 6-Chlor-N-(3-chlor-2-propenyl)-5-methyl-N-phenyl-3-pyridazinamin; MT 5950, d.h. N-[3-Chlor-4-(1-methylethyl)-phenyl]-2-methylpentanamid; naproanilide; napropamide; naptalam; NC 310, d.h. 4-(2,4-dichlorbenzoyl)-1-methyl-5-benzyloxypyrazol; neburon; nicosulfuron; nipyraclophen; nitralin; nitrofen; nitrofluorfen; norflurazon; orbencarb; oryzalin; oxadiargyl (RP-020630); oxadiazon;

Als Kombinationspartner für die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Mischungsformulierungen oder im Tank-Mix sind beispielsweise bekannte Wirkstoffe einsetzbar, wie sie in z.B. aus Weed Research 26, 441-445 (1986), oder "The Pesticide Manual", 10th edition, The British Crop Protection Council and the Royal Soc. of Chemistry, 1994 und dort zitierter Literatur beschrieben sind. Als literaturbekannte Herbizide, die mit den Verbindungen der Formel (I) kombiniert werden können, sind z.B. folgende Wirkstoffe zu nennen (Anmerkung: Die Verbindungen sind entweder mit dem "common name" nach der International Organization for Standardization (ISO) oder mit dem chemischen Namen, ggf. zusammen mit einer üblichen Codenummer bezeichnet): acetochlor; acifluorfen; aclonifen; AKH 7088, d.h. [[[1-[5-[2-Chloro-4-(trifluoromethyl)phenoxy]-2-nitrophenyl]-2-methoxyethylidene]-amino]-oxy]-essigsäure und essigsäuremethylester; alachlor; alloxydim; ametryn; amidosulfuron; amitrol; AMS, d.h. Ammoniumsulfamat; anilofos; asulam; atrazin; azimsulfurone (DPX-A8947); aziprotryn; barban; BAS 516 H, d.h. 5-Fluor-2-phenyl-4H-3,1-benzoxazin-4-on; benazolin; benfluralin; benfuresate; bensulfuron-methyl; bensulide; bentazone; benzofenap; benzofluor; benzoylprop-ethyl; benzthiazuron; bialaphos; bifenox; bromacil; bromobutide; bromofenoxim; bromoxynil; bromuron; buminafos; busoxinone; butachlor; butamifos; butenachlor; buthidazole; butralin; butylate; cafenstrole (CH-900); carbetamide; cafentrazone (ICI-A0051); CDAA, d.h. 2-Chlor-N,N-di-2-propenylacetamid; CDEC, d.h. Diethyldithiocarbaminsäure-2-chlorallylester; chlormethoxyfen; chloramben; chlorazifop-butyl, chlormesulon (ICI-A0051); chlorbromuron; chlorbufam; chlorfenac; chlorflurecol-methyl; chloridazon; chlorimuron ethyl; chlornitrofen; chlorotoluron; chloroxuron; chlorpropham; chlorsulfuron; chlorthal-dimethyl; chlorthiamid; cinmethylin; cinosulfuron; clethodim; clodinafop und dessen Esterderivate (z.B. clodinafop-propargyl); clomazone; clomeprop; cloproxydim; clopyralid; cumyluron (JC 940); cyanazine; cycloate; cyclosulfamuron (AC 104); cycloxydim; cycluron; cyhalofop und dessen Esterderivate (z.B. Butylester, DEH-112); cyperquat; cyprazine; cyprazole; daimuron; 2,4-DB; dalapon; desmedipham; desmetryn; di-allate; dicamba;

Wasserdispergierbare Granulate werden in der Regel nach den üblichen Verfahren wie Sprühtrocknung, Wirbelbett-Granulierung, Teller-Granulierung, Mischung mit Hochgeschwindigkeitsmischern und Extrusion ohne festes Inertmaterial hergestellt. Zur Herstellung von Teller-, Fließbett-, Extruder- und Sprühgranulate siehe z.B. Verfahren in "Spray-Drying Handbook" 3rd ed. 1979, G. Goodwin Ltd., London; J.E. Browning, "Agglomeration", Chemical and Engineering 1967, Seiten 147 ff; "Perry's Chemical Engineer's Handbook", 5th Ed., McGraw-Hill, New York 1973, S. 8-57.

Für weitere Einzelheiten zur Formulierung von Pflanzenschutzmitteln siehe z.B. G.C. Klingman, "Weed Control as a Science", John Wiley and Sons, Inc., New York, 1961, Seiten 81-96 und J.D. Freyer, S.A. Evans, "Weed Control Handbook", 5th Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1968, Seiten 101-103.

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 95 Gew.-%, Wirkstoff der Formel (I).

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 90 Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 90, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige Formulierungen enthalten 1 bis 30 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen enthalten etwa 0,05 bis 80, vorzugsweise 2 bis 50 Gew.-% Wirkstoff. Bei wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, Füllstoffe usw. verwendet werden. Bei den in Wasser dispergierbaren Granulaten liegt der Gehalt an Wirkstoff beispielsweise zwischen 1 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10 und 80 Gew.-%.

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Konservierungs-, Frostschutz- und Lösungsmittel, Füll-, Träger- und Farbstoffe, Entschäumer, Verdunstungshemmer und den pH-Wert und die Viskosität beeinflussende Mittel.

oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen oder Mischungen der organischen Lösungsmittel unter Zusatz von einem oder mehreren Tensiden ionischer und/oder nichtionischer Art (Emulgatoren) hergestellt. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calzium-Salze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanester wie z.B. Sorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitanester wie z.B. Polyoxyethylensorbitanfettsäureester.

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen, wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit, oder Diatomeenerde.

Suspensionskonzentrate können auf Wasser- oder Ölbasis sein. Sie können beispielsweise durch Naß-Vermahlung mittels handelsüblicher Perlmühlen und gegebenenfalls Zusatz von Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, hergestellt werden.

Emulsionen, z.B. Öl-in-Wasser-Emulsionen (EW), lassen sich beispielsweise mittels Rührern, Kolloidmühlen und/oder statischen Mischern unter Verwendung von wäßrigen organischen Lösungsmitteln und gegebenenfalls Tensiden, wie sie z.B. oben bei den anderen Formulierungstypen bereits aufgeführt sind, herstellen.

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

Die notwendigen Formulierungshilfsmittel wie Inertmaterialien, Tenside,
Lösungsmittel und weitere Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden
beispielsweise beschrieben in: Watkins, "Handbook of Insecticide Dust Diluents and
Carriers", 2nd Ed., Darland Books, Caldwell N.J., H.v. Olphen, "Introduction to Clay
Colloid Chemistry"; 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.; C. Marsden, "Solvents Guide";
2nd Ed., Interscience, N.Y. 1963; McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers
Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of
Surface Active Agents", Chem. Publ. Co. Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt,
"Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976;
Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München,
4. Aufl. 1986.

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, wie z.B. Insektiziden, Akariziden, Herbiziden, Fungiziden, sowie mit Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z.B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix.

Spritzpulver sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem Wirkstoff außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Tenside ionischer und/oder nichtionischer Art (Netzmittel, Dispergiermittel), z.B. polyoxyethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, polyoxethylierte Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate, Alkylbenzolsulfonate, ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Zur Herstellung der Spritzpulver werden die herbiziden Wirkstoffe beispielsweise in üblichen Apparaturen wie Hammermühlen, Gebläsemühlen und Luftstrahlmühlen feingemahlen und gleichzeitig oder anschließend mit den Formulierungshilfsmitteln vermischt.

Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol

regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können damit zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen und zur Ernteerleichterung wie z.B. durch Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden. Desweiteren eignen sie sich auch zur generellen Steuerung und Hemmung von unerwünschtem vegetativen Wachstum, ohne dabei die Pflanzen abzutöten. Eine Hemmung des vegetativen Wachstums spielt bei vielen mono- und dikotylen Kulturen eine große Rolle, da das Lagern hierdurch verringert oder völlig verhindert werden kann.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Form von Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, versprühbaren Lösungen, Stäubemitteln oder Granulaten in den üblichen Zubereitungen angewendet werden. Gegenstand der Erfindung sind deshalb auch herbizide und pflanzenwachstumsregulierende Mittel, die Verbindungen der Formel (I) enthalten.

Die Verbindungen der Formel (I) können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen beispielsweise in Frage: Spritzpulver (WP), wasserlösliche Pulver (SP), wasserlösliche Konzentrate, emulgierbare Konzentrate (EC), Emulsionen (EW), wie Öl-in-Wasser- und Wasserin-Öl-Emulsionen, versprühbare Lösungen, Suspensionskonzentrate (SC), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, ölmischbare Lösungen, Kapselsuspensionen (CS), Stäubemittel (DP), Beizmittel, Granulate für die Streuund Bodenapplikation, Granulate (GR) in Form von Mikro-, Sprüh-, Aufzugs- und Adsorptionsgranulaten, wasserdispergierbare Granulate (WG), wasserlösliche Granulate (SG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln und Wachse. Diese einzelnen Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986, Wade van Valkenburg, "Pesticide Formulations", Marcel Dekker, N.Y., 1973; K. Martens, "Spray Drying" Handbook, 3rd Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London.

Galium, Viola, Veronica, Lamium, Stellaria, Amaranthus, Sinapis, Ipomoea, Matricaria, Abutilon und Sida auf der annuellen Seite sowie Convolvulus, Cirsium, Rumex und Artemisia bei den perennierenden Unkräutern.

Unter den spezifischen Kulturbedingungen im Reis vorkommende Unkräuter wie z.B. Sagittaria, Alisma, Eleocharis, Scirpus und Cyperus werden von den erfindungsgemäßen Wirkstoffen ebenfalls hervorragend bekämpft.

Werden die erfindungsgemäßen Verbindungen vor dem Keimen auf die Erdoberfläche appliziert, so wird entweder das Auflaufen der Unkrautkeimlinge vollständig verhindert oder die Unkräuter wachsen bis zum Keimblattstadium heran, stellen jedoch dann ihr Wachstum ein und sterben schließlich nach Ablauf von drei bis vier Wochen vollkommen ab.

Bei Applikation der Wirkstoffe auf die grünen Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt ebenfalls sehr rasch nach der Behandlung ein drastischer Wachstumsstop ein und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen Wachstumsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit ganz ab, so daß auf diese Weise eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz sehr früh und nachhaltig beseitigt wird.

Obgleich die erfindungsgemäßen Verbindungen eine ausgezeichnete herbizide Aktivität gegenüber mono- und dikotylen Unkräutern aufweisen, werden Kulturpflanzen wirtschaftlich bedeutender Kulturen wie z.B. Weizen, Gerste, Roggen, Reis, Mais, Zuckerrübe, Baumwolle und Soja nur unwesentlich oder gar nicht geschädigt. Die vorliegenden Verbindungen eignen sich aus diesen Gründen sehr gut zur selektiven Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs in landwirtschaftlichen Nutzpflanzungen.

Darüberhinaus weisen die erfindungsgemäßen Substanzen hervorragende wachstumsregulatorische Eigenschaften bei Kulturpflanzen auf. Sie greifen

Die Basenadditionssalze der Verbindungen der Formel (I) werden vorzugsweise in inerten polaren Lösungsmitteln wie z.B. Wasser, Methanol oder Aceton bei Temperaturen von 0 bis 100 °C hergestellt. Geeignete Basen zur Herstellung der erfindungsgemäßen Salze sind beispielsweise Alkalicarbonate, wie Kaliumcarbonat, Alkali- und Erdalkalihydroxide, z.B. NaOH oder KOH, Alkali- und Erdalkalihydride, z.B. NaH, Alkali- und Erdalalkoholate, z.B. Natriummethanolat, Kalium-tert.Butylat, oder Ammoniak oder Ethanolamin.

Mit den in den vorstehenden Verfahrensvarianten bezeichneten "inerten Lösungsmitteln" sind jeweils Lösungsmittel gemeint, die unter den jeweiligen Reaktionsbedingungen inert sind, jedoch nicht unter beliebigen Reaktionsbedingungen inert sein müssen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, im folgenden zusammen als (erfindungsgemäße) Verbindungen der Formel (I) bezeichnet, weisen eine ausgezeichnete herbizide Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf. Auch schwer bekämpfbare perennierende Unkräuter, die aus Rhizomen, Wurzelstöcken oder anderen Dauerorganen austreiben, werden durch die Wirkstoffe gut erfaßt. Dabei ist es gleichgültig, ob die Substanzen im Vorsaat-, Vorauflauf- oder Nachauflaufverfahren ausgebracht werden.

Im einzelnen seien beispielhaft einige Vertreter der mono- und dikotylen Unkrautflora genannt, die durch die erfindungsgemäßen Verbindungen kontrolliert werden können, ohne daß durch die Nennung eine Beschränkung auf bestimmte Arten erfolgen soll.

Auf der Seite der monokotylen Unkrautarten werden z.B. Avena, Lolium, Alopecurus, Phalaris, Echinochloa, Digitaria, Setaria sowie Cyperusarten aus der annuellen Gruppe und auf seiten der perennierenden Spezies Agropyron, Cynodon, Imperata sowie Sorghum und auch ausdauernde Cyperusarten gut erfaßt. Bei dikotylen Unkrautarten erstreckt sich das Wirkungsspektrum auf Arten wie z.B.

Siedepunkt des Lösungsmittel, vorzugsweise bei 20 °C bis 80 °C, mit einem geeigneten Chlorierungsreagenz wie z.B. elementarem Chlor oder Phosporoxychlorid zu reaktionsfähigeren Chlortriazinen der Formel (IV), worin Z¹ = CI ist, überführt werden (vgl. J.K. Chakrabarti, D.E. Tupper; Tetrahedron 1975, 31(16), 1879-1882).

Zwischenprodukte der Formel (IV), wobei $Z^1 = (C_1 - C_4)$ Alkylmercapto oder unsubstituiertes oder substituiertes Phenyl- $(C_1 - C_4)$ -alkylmercapto oder $(C_1 - C_4)$ Alkylphenylthio ist, können in einem geeigneten Lösungsmittel wie z.B. chlorierten Kohlenwasserstoffen, Essigsäure, Wasser, Alkoholen, Aceton oder Mischungen hiervon bei Temperaturen zwischen 0 °C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, vorzugsweise von 20 °C bis 80 °C, mit einem geeigneten Oxidationssreagenz wie z.B. m-Chlorperbenzoesäure, Wasserstoffperoxid, Kaliumperoxomonosulfat oxidiert werden (vergl.: T.A. Riley, W.J. Henney, N.K. Dalley, B.E. Wilson, R.K. Robins; J. Heterocyclic Chem.; 1986, 23 (6), 1706-1714).

Zur Herstellung der Säureadditionssalze der Verbindungen der Formel (I) kommen folgende Säuren in Frage: Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, weiterhin Phosphorsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, mono- oder bifunktionelle Carbonsäuren und Hydroxycarbonsäuren wie Essigsäure, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Weinsäure, Citronensäure, Salicylsäure, Sorbinsäure oder Milchsäure, sowie Sulfonsäuren wie p-Toluolsulfonsäure oder 1,5-Naphtalindisulfonsäure. Die Säureadditionsverbindungen der Formel (I) können in einfacher Weise nach den üblichen Salzbildungsmethoden, z.B. durch Lösen einer Verbindung der Formel (I) in einem geeigneten organischen Lösungsmittel wie z.B. Methanol, Aceton, Methylenchlorid oder Benzin und Hinzufügen der Säure bei Temperaturen von 0 bis 100 °C erhalten werden und in bekannter Weise, z.B. durch Abfiltrieren, isoliert und gegebenfalls durch Waschen mit einem inerten organischen Lösemittel gereinigt werden.

oder mit 2 Moläquivalenten Überschuß an Verbindung der Formel (II) eingesetzt werden. Grundsätzlich sind die entsprechenden Verfahren literaturbekannt (vergl.: T.A. Riley, W.J. Henney, N.K. Dalley, B.E. Wilson, R.K. Robins; J. Heterocyclic Chem.; 1986, 23 (6), 1706-1714).

Die Herstellung von Zwischenprodukten der Formel (X) mit Z¹ = Chlor kann durch Reaktion von Alkali-dicyanamid mit einem Carbonsäurederivat der Formel (II), wobei dann Fu bevorzugt die funktionelle Gruppe Carbonsäurechlorid oder Carbonsäureamid bedeutet, erfolgen. Die Umsetzung der Reaktionskomponenten erfolgt beispielsweise säurekatalysiert in einem inerten organischen Lösungsmittel wie z.B. Toluol, Chlorbenzol, chlorierten Kohlenwasserstoffen bei Temperaturen zwischen -10 °C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, vorzugsweise bei 20 °C bis 80 °C, wobei die entstehenden Intermediate in situ mit einem geeigneten Chlorierungsreagenz wie beispielsweise Phosphoroxychlorid chloriert werden können. Geeignete Säuren sind z.B. Halogenwasserstoffsäuren, wie HCI, oder auch Lewis-Säuren, wie z.B. AlCI₃ oder BF₃ (vergl. US-A-5095113, DuPont).

Die Herstellung von Zwischenprodukten der Formel (X) mit Z¹, Z⁴ = Trihalogenmethyl kann durch Reaktion der entsprechenden Trihalogenessigsäurenitrile mit einem Carbonsäurenitril der Formel (IX) erfolgen. Die Umsetzung der Reaktionskomponenten erfolgt beispielsweise säurekatalysiert in einem inerten organischen Lösungsmittel wie z.B. Toluol, Chlorbenzol, chlorierten Kohlenwasserstoffen bei Temperaturen zwischen -40 °C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, vorzugsweise bei -10 °C bis 30 °C. Geeignete Säuren sind z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie HCI oder auch Lewis-Säuren wie z.B. AlCl₃ oder BF₃ (vgl. EP-A-130939, Ciba Geigy).

Zwischenprodukte der Formel (IV), worin $Z^1 = (C_1 - C_4)$ Alkylmercapto oder unsubstituiertes Phenyl- $(C_1 - C_4)$ -alkylmercapto ist, können in einem inerten organischen Lösungsmittel wie z .B. Toluol, Chlorbenzol, chlorierten Kohlenwasserstoffen oder anderen bei Temperaturen zwischen -40 °C und dem

WO 98/34925 PCT/EP98/00283

27

Die Umsetzung der Carbonsäurederivate der Formel (II) mit den Amidinothioharnstoff-Derivaten der Formel (VI) erfolgt vorzugsweise basenkatalysiert in einem organischen Lösungsmittel, wie z.B. Aceton, THF, Dioxan, Acetonitril, DMF, Methanol, Ethanol, bei Temperaturen von -10 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittel, vorzugsweise bei 0 °C bis 20 °C. Die Umsetzung kann aber auch in Wasser oder in wässrigen Lösungsmitttelgemischen mit einem oder mehreren der obengenannten organischen Lösungsmitteln erfolgen. Falls die Verbindung (VI) als Säureadditionssalz eingesetzt wird, kann sie gegebenenfalls in situ mit einer Base freigesetzt werden. Als Basen bzw. basische Katalysatoren eignen sich Alkalihydroxide, Alkalihydride, Alkalicarbonate, Alkalialkoholate, Erdalkalihydroxide, Erdalkalihydride, Erdalkalicarbonate oder organische Basen wie Triethylamin oder 1,8-Diazabicylco[5.4.0]undec-7-en (DBU). Die jeweilige Base wird dabei z.B. im Bereich von 1 bis 3 Moläquivalenten bezogen auf die Verbindung der Formel (VI) eingesetzt. Verbindungen der Formel (II) und (VI) können beispielsweise äquimolar oder mit bis zu 2 Moläquivalenten Überschuß an Verbindung der Formel (II) eingesetzt werden. Grundsätzlich sind die entsprechenden Verfahren literaturbekannt (vergl.: H. Eilingsfeld, H. Scheuermann, Chem. Ber.; 1967, 100, 1874).

Die Umsetzung der Amidine der Formel (VII) mit den N-Cyanodithioiminocarbonaten der Formel (VIII) erfolgt vorzugsweise basenkatalysiert in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie z.B. Acetonitril, DMF, Dimethylacetamid (DMA), N-Methylpyrrolidon (NMP), Methanol und Ethanol, bei Temperaturen von -10 °C bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels, vorzugsweise bei 20 °C bis 80 °C. Falls (VII) als Säureadditionssalz eingesetzt wird, kann es gegebenenfalls in situ mit einer Base freigesetzt werden. Als Basen bzw. basische Katalysatoren eignen sich Alkalihydroxide, Alkalihydride, Alkalicarbonate, Alkalialkoholate, Erdalkalihydroxide, Erdalkalihydride, Erdalkalicarbonate oder organische Basen wie Triethylamin oder 1,8-Diazabicylco[5.4.0]undec-7-en (DBU). Die jeweilige Base wird dabei z. B. in Bereich von 1 bis 3 Moläquivalenten bezogen auf die Verbindung der Formel (VIII) eingesetzt, Verbindungen der Formel (VIII) und (VIII) können in der Regel äquimolar

26

$$H_2 N - C = \begin{pmatrix} R^1 \\ N H \end{pmatrix}$$

worin R¹ wie in Formel (I) definiert ist, mit einem N-Cyanodithioiminocarbonat der Formel (VIII),

$$NC-N=C$$

$$S-Z^{3}$$

$$VIII)$$

worin Z^3 (C_1 - C_4)-Alkyl oder Phenyl-(C_1 - C_4)-alkyl bedeutet, werden Verbindungen der Formel (IV) erhalten, worin Z^1 = -S- Z^3 bedeutet.

- Durch Umsetzung eines Alkali-dicyanamids mit einem Carbonsäurederivat der genannten Formel (II) werden Verbindungen der Formel (IV) erhalten, worin Z¹ = NH₂ bedeutet,
- 4. Durch Umsetzung von Trichloracetonitril mit einem Nitril der Formel (IX),

$$R^1 - CN$$
 (IX)

worin R¹ wie in Formel (I) definiert ist, werden zunächst Verbindungen der Formel (X),

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} \\
N & N \\
Z^{4} & N & Z^{1}
\end{array}$$

worin Z^1 und Z^4 jeweils CCl_3 bedeuten, erhalten, welche durch nachfolgende Umsetzung mit Verbindungen der Formel HNR²R³ (R² und R³ wie in Formel (IV), zu Verbindungen der Formel (IV), worin $Z^1 = CCl_3$ bedeutet, führen.

1,8-Diazabicylco[5.4.0]undec-7-en (DBU). Die jeweilige Base wird dabei in der Regel im Bereich von 1 bis 3 Moläquivalenten bezogen auf die Verbindung der Formel (IV) eingesetzt, die Verbindung der Formel (IV) kann beispielsweise äquimolar zur Verbindung der Formel (V) oder mit bis zu 2 Moläquvalenten Überschuß eingesetzt werden. Grundsätzlich sind die entsprechenden Verfahren aus der Literatur bekannt (vgl. Comprehensive Heterocyclic Chemistry, A.R. Katritzky, C.W. Rees, Pergamon Press, Oxford, New York, 1984, Vol.3; Part 2B; ISBN 0-08-030703-5, S. 482).

Die Edukte der Formeln (II), (III), (IV) und (V) sind entweder kommerziell erhältlich oder können nach oder analog literaturbekannten Verfahren hergestellt werden. Beispiele für geeignete Herstellungsverfahren sind nachstehend angegeben.

Die Verbindungen (II), (III) und (V) können beispielsweise nach oder analog den Verfahren aus EP-A-0492615, EP-A-0509544 und EP-A-0506059 und dort zitierter Literatur hergestellt werden.

Die Verbindung der Formel (IV), oder eine direkte Vorstufe davon, läßt sich beispielweise wie folgt herstellen:

 Durch Reaktion einer Verbindung der Formel (II) mit einem Amidino-thioharnstoff-Derivat der Formel (VI),

worin Z^2 (C_1 - C_4)-Alkyl oder Phenyl-(C_1 - C_4)-alkyl bedeutet und R^2 und R^3 wie in Formel (I) definiert sind, werden Verbindungen der Formel (IV) erhalten, in denen $Z^1 = -SZ^2$ bedeutet.

 Durch Umsetzung eines Amidins der Formel (VII) oder eines Säureadditionssalzes davon. umsetzt.

wobei in den Formeln (II), (III), (IV) und (V) die Reste \mathbb{R}^1 bis \mathbb{R}^7 und X sowie n wie in Formel (I) definiert sind.

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel (II) und (III) erfolgt vorzugsweise basenkatalysiert in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie z.B. Tetrahydrofuran (THF), Dioxan, Acetonitril, Dimethylformamid (DMF), Methanol und Ethanol, bei Temperaturen zwischen -10 °C und dem Siedepunkt des Lösungsmittel, vorzugsweise bei 20 °C bis 60 °C; falls Säureadditionssalze der Formel (III) verwendet werden, setzt man diese in der Regel mit Hilfe einer Base in situ frei. Als Basen bzw. basische Katalysatoren eignen sich Alkalihydroxide, Alkalihydride, Alkalicarbonate, Alkalialkoholate, Erdalkalihydroxide, Erdalkalihydride, Erdalkalicarbonate oder organische Basen wie Triethylamin oder 1,8-Diazabicylco[5.4.0]undec-7-en (DBU). Die jeweilige Base wird dabei beispielsweise im Bereich von 0,1 bis 3 Moläquivalenten bezogen auf die Verbindung der Formel (III) eingesetzt. Die Verbindung der Formel (II) kann im Verhältnis zur Verbindung der Formel (III) beispielsweise äquimolar oder mit bis zu 2 Moläquvälenten Überschuß eingesetzt werden. Grundsätzlich sind die entsprechenden Verfahren in der Literatur bekannt (vergleiche: Comprehensive Heterocyclic Chemistry, A.R. Katritzky, C.W. Rees, Pergamon Press, Oxford, New York, 1984, Vol.3; Part 2B; ISBN 0-08-030703-5, S.290).

Die Umsetzung der Verbindungen der Formel (IV) und (V) erfolgt vorzugsweise basenkatalysiert in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie z.B. THF, Dioxan, Acetonitril, DMF, Methanol und Ethanol, bei Temperaturen zwischen -10 °C und dem Siedepunkt des jeweiligen Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemisches, vorzugsweise bei 20 °C bis 60 °C, wobei die Verbindung (V), falls als Säureadditionssalz eingesetzt, gegebenenfalls in situ mit einer Base freigesetzt wird. Als Basen bzw. basische Katalysatoren eignen sich Alkalihydroxide, Alkalihydride, Alkalicarbonate, Alkalialkoholate, Erdalkalihydroxide, Erdalkalihydride, Erdalkalihydride, Erdalkalicarbonate oder organische Basen wie Triethylamin oder

Gegenstand der Erfindung sind auch Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) oder deren Salze dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel (II),

$$R^1$$
 - Fu (II)

worin Fu eine funktionelle Gruppe aus der Gruppe Carbonsäureester,
Carbonsäureorthoester, Carbonsäurechlorid, Carbonsäureamid,
Carbonsäureanhydrid und Trichlormethyl bedeutet,
mit einem Biguanidid der Formel (III) oder einem Säureadditionssalz hiervon

$$R^{2}R^{3}N - C - NH - C - NR - CH - CH - X - (R^{7})n$$
(III)

umsetzt oder

b) eine Verbindung der Formel (IV),

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} \\
\hline
 & N \\
 & N \\
\hline
 & N \\
 & Z^{1}
\end{array}$$
(IV)

worin Z^1 einen austauschfähigen Rest oder ein Abgangsgruppe bedeutet, mit einem geeigneten Amin der Formel (V) oder einem Säureadditionssalz hiervon

$$R^{4} \longrightarrow NH \longrightarrow CH \longrightarrow CH \longrightarrow X \longrightarrow (V)$$

- b1) R¹ (C₁-C₆)Alkyl, vorzugsweise (C₁-C₄)Alkyl, das unsubstituiert oder durch 1 bis 4 Substituenten aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkoxy und Hydroxy substituiert ist, bedeutet,
 - R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

substituiert ist, bedeuten.

- X ein Sauerstoffatom ist und
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3 oder 4 gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C₁-C₄)Alkoxy, Halo-(C₁-C₄)Alkyl, Halo-(C₁-C₄)alkoxy, Hydroxy-(C₁- C_4)alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- $(C_1-C_4$ C_4)alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) -alkoxy C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Halo-(C₃-C₆)cycloalkyl, (C₂-C₄)Alkenyl, Halo-(C₂-C₄)alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, Halo-(C₂-C₄)alkinyl, (C₁-C₄)Alkylcarbonyl, (C₁-C₄)Alkoxycarbonyl, (C₁- C_4)Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_4-C_4) C_4)Alkylthio, Halo(C_1 - C_4)alkylthio, (C_1 - C_4)Alkylamino, Di-[(C_1 - C_4)alkyl]-amino oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$ und $(C_1-C_4)Alkyl$ C₄)Haloalkoxy substitutiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C1-C4)Alkyl

 $\mathsf{C_4})\mathsf{Alkoxy-}(\mathsf{C_1-C_4})\mathsf{alkyl},\ \mathsf{Halo-}(\mathsf{C_1-C_4})\mathsf{alkoxy-}(\mathsf{C_1-C_4})\mathsf{alkyl},\ \mathsf{Halo-}(\mathsf{C_1-C_4})\mathsf{alkyl},\ \mathsf{Alkoxy-}(\mathsf{C_1-C_4})\mathsf{alkyl},\ \mathsf{Alkx$ C_4)alkyloxy- (C_1-C_4) -alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_3-C_4) C_6)Cycloalkyl, Halo-(C_3 - C_6)cycloalkyl, (C_2 - C_4)Alkenyl, Halo-(C_2 - C_4)alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, Halo- (C_2-C_4) alkinyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl, $(C_1-C_4)Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4)Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4)Alkylcarbony$ (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkylthio, Halo- (C_1-C_4) alkylthio, (C_1-C_4) alkylthio, C₄)Alkylamino, Di-[(C₁-C₄)-alkyl]-amino oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$ und $(C_1-C_4)Alkoxy$ C₄)Haloalkoxy substitutiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist, bedeutet oder

- a3) R^1 (C₁-C₆)Haloalkyl, vorzugsweise (C₁-C₄)Haloalkyl bedeutet, R^2 , R^3 , R^4 , R^6 jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 2 ist,
 - X ein Sauerstoffatom ist und
 - (R⁷)_n die beiden Reste R⁷ bedeutet, wobei die beiden Reste R⁷ strukturell unterschiedlich und im übrigen wie oben unter a1) definiert sind oder auch

zwei benachbarte Reste R^7 gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen bedeuten, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C_1 - C_4)Alkyl substituiert ist, oder

- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, $(C_1-C_6)Alkyl, (C_1-C_4)Alkoxy, Halo-(C_1-C_4)alkyl, Halo-(C_1-C_4)alkoxy,$ Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) A C_4)alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) alkyloxy- (C_1-C_4) alkyl C_4)-alkoxy, $(C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)alkoxy$, $(C_3-C_6)Cycloalkyl$, Halo- $(C_3-C_6)Cycloalkyl$) C_6)cycloalkyl, (C_2-C_4) Alkenyl, Halo- (C_2-C_4) alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, Halo- (C_2-C_4) alkinyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Alky C_4)Alkylcarbonyloxy, (C_1-C_4) Alkylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) C_4)Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di-[(C_1-C_4) -alkyl]-amino oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl oder einen der letztgenannten 8 Reste, der im Phenylteil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkyl und (C₁-C₄)Haloalkoxy substitutiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 oder 2 Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C1-C4)Alkyl substituiert ist, oder
- a2) R^1 (C_1 - C_6)Haloalkyl, vorzugsweise (C_1 - C_4)Haloalkyl bedeutet, R^2 , R^3 , R^4 , R^6 jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 1 oder 2 ist,
 - X ein Sauerstoffatom,
 - $(R^7)_n$ n Reste R^7 bedeutet, die im Falle n = 2 gleich definiert sind, und R^7 jeweils Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C_2-C_4) Alkoxy, Methyl, das durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Chlor, Brom und Iod substituiert ist, (C_2-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Haloalkoxy, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) alkoxy

 $\label{eq:hydroxy-(C1-C4)alkyl, Hydroxy-(C1-C4)alkoxy, (C1-C4)alkyl, Hydroxy-(C1-C4)alkyl, Hydroxy-(C1-C4)al$ $\label{eq:halo-(C1-C4)alkoxy-(C1-C4)alkyl-Halo-(C1-C4)alkyloxy-(C1-C4)-alkoxy, (C1-C4)alkyloxy-(C1-C4)-alkoxy, (C1-C4)-alkoxy, (C1-C4)-alkyloxy-(C1-C4)-alkyl$ C_4)Alkoxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_3-C_6) Cycloalkyl, Halo- (C_3-C_6) cycloalkyl, (C_2-C_6) Cycloalkyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl, $(C_3-C$ C_6)Alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, C_4)Alkylcarbonyl, Halo- (C_1-C_4) alkylcarbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxycarbonyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyloxy, Halo- (C_1-C_4) alkylcarbonyloxy, $(C_1-C_4)Alkylcarbonyl-(C_1-C_4)alkyl, (C_1-C_4)Alkylthio, Halo-(C_1-C_4)Alkylthio, Halo-(C_1-C_4)Alkylcarbonyl-(C_1-C_4)alkyl, (C_1-C_4)Alkylthio, Halo-(C_1-C_4)alkyl, (C_1-C_4)Alkylthio, Halo-(C_1-C_4)Alkylthio, Halo-(C_1-C_4)Alkylth$ C_4)alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di- $[(C_1-C_4)$ -alkyl]-amino, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, $\label{eq:convergence} Phenyl-(C_1-C_4)alkyl,\ Phenyl-(C_1-C_4)alkyl,\ Phenyl-(C_2-C_4)alkenyl,\ Phenyl-(C_2-C_4)alkenyl,\ Phenyl-(C_2-C_4)alkenyl,\ Phenyl-(C_3-C_4)alkyl,\ Phenyl-(C_3-C_4)alkyl,\$ Phenyl-(C₂-C₄)alkinyl, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino oder einen der letztgenannten 14 Reste, der im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Haloalkyl$ und $(C_1-C_4)Haloalkoxy$ substitutiert ist, wobei Heterocyclyl in den Resten 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N und O aufweist, oder zwei benachbarte Reste R7 gemeinsam eine ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste (C₁-C₄)Alkyl substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O- oder -NH- und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 bedeuten, ausgenommen die oben unter a) und b) genannten Verbindungen.

Besonders bevorzugt sind weiterhin erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, worin

- a1) R^1 (C₁-C₆)Haloalkyl, vorzugsweise (C₁-C₄)Haloalkyl bedeutet R^2 , R^3 , R^4 , R^6 jeweils Wasserstoff bedeuten,
 - R⁵ Methyl bedeutet,
 - n die Zahl 3, 4 oder 5 bedeutet,
 - X ein Sauerstoffatom ist und

zwei benachbarte Reste R^7 gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O- oder -NR*-, wobei R* Wasserstoff oder Methyl ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S, vorzugsweise N und O, enthält, ausgenommen die oben unter a) und b) definierten Verbindungen.

Bevorzugt sind weiterhin erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) und deren Salze nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß

- R^1 (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, (C₁-C₄)Hydroxyalkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl,
- R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl oder (C_1 - C_4)Alkyl oder R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 4 bis 6 Ringatomen, der neben dem N-Atom als Heteroringatom ein weiteres Heteroringatom aus der Gruppe N und O enthalten kann,
- R^4 Wasserstoff oder (C₁-C₄)Alkyl,
- R⁵ Wasserstoff, (C₁-C₄)Alkyl, (C₂-C₄)Alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl oder (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl oder Phenyl, vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl oder Cyclopropyl, und
- $\begin{tabular}{lll} R^6 & Wasserstoff, (C_1-C_4)Alkyl, (C_2-C_4)Alkenyl, (C_2-C_4)Alkinyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)alkyl oder Phenyl, vorzugsweise Wasserstoff, oder (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)Alkyl oder Phenyl, (C_2-C_4)Alkinyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)Alkyl oder Phenyl, (C_2-C_4)Alkinyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)Alkyl oder Phenyl, (C_3-C_6)Cycloalkyl oder (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alkyl oder (C_1-C_4)Alk$
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen,
- R⁷ unabhängig voneinander Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Carboxy, Cyano, (C₁-C₆)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, Halo-(C₁-C₄)alkyl, Halo-(C₁-C₄)alkoxy,

- alkyl]amino- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl oder einen der letztgenannten drei Reste, der im Phenylteil einfach bis dreifach durch Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy und (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl substitutiert ist, oder
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3, 4 oder 5 gleich oder verschieden sind, und R⁷ jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato, (C_1-C_6) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, Halo- (C_1-C_4) alkyl, Halo- (C_1-C_4) alkoxy, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkoxy, (C_1-C_4) Alkoxy- $(C_1-C_4)alkyl, (C_1-C_4)Alkoxy-(C_1-C_4)-alkoxy, Halo-(C_1-C_4)alkoxy-(C_1-C_4)alkyl, Halo-(C_1-C_4)alkyl, Halo$ $\label{eq:halo-condition} Halo-(C_1-C_4) alkoxy-(C_1-C_4) alkoxy, \ (C_3-C_6) Cycloalkyl, \ Halo-(C_3-C_6) Cycloalkyl, \ Halo-(C_3$ (C_2-C_6) Alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_6) Alkenyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) alkinyl, (C_1-C_6) Alkinyl, Halo- (C_2-C_6) Alki C_4)Alkylcarbonyl, (C_1 - C_4)Haloalkyl-carbonyl, (C_3 - C_6)Cycloalkyloxy, Halo-(C_3 - C_6)cycloalkyloxy, (C_3-C_6) Cycloalkylcarbonyl, Halo- (C_3-C_6) cycloalkyl-carbonyl, $(C_1-C_4)Alkoxycarbonyl, Halo-(C_1-C_4)alkoxycarbonyl, (C_1-C_4)Alkylcarbonyloxy,$ $\label{eq:convergence} \mbox{Halo-(C$_1$-C$_4$)alkylcarbonyloxy, (C$_1$-C$_4$)Alkylcarbonyl-(C$_1$-C$_4$)alkyl, (C$_1$-C$_4$)alkylcarbonyloxy, (C$_1$-C$_$ C_4)Alkoxycarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkylcarbonyloxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) C_4)Alkylthio, Halo- (C_1-C_4) alkylthio, (C_1-C_4) Alkylamino, Di- $[(C_1-C_4)$ alkyl]amino, $(C_1-C_6)Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-amino,$ $(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl,\ N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1-C_4)alkyl]-N-[(C_1-C_6)Alkanoylamino-(C_1$ amino-(C₁-C₄)alkyl oder Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenylcarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- $(C_$ Phenyl-(C₂-C₆)-alkenyl, Phenyl-(C₂-C₆)alkinyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylamino, Heterocyclyl-(C₁-C₄)alkyl, oder einen der letztgenannten 15 Reste, der im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Nitro, (C₁-C₄)Alkyl, $(C_1-C_4)Alkoxy, (C_1-C_4)Alkylthio, (C_1-C_4)-Haloalkyl und (C_1-C_4)Haloalkoxy$

substituiert ist, oder

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 6 Ringatome und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S enthält,

ausgenommen die weiter oben unter a) und b) definierten Verbindungen,

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, worin

 R^1 (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Haloalkyl, (C₁-C₄)Hydroxyalkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)-alkyl oder Benzyl,

 R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl, $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},$ $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl}, \ (\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkenyl}, \ (\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_6)\mathsf{Alkinyl},$ $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylamino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl}, \ \mathsf{Di}\mathsf{-}[(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl}]\mathsf{-amino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl} \ \mathsf{oder}$ $\mathsf{Phenyl}, \ \mathsf{Phenyl}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{alkyl} \ \mathsf{oder} \ \mathsf{Phenoxy}\mathsf{-carbonyl} \ \mathsf{oder} \ \mathsf{einen} \ \mathsf{der}$ $\mathsf{letztgenannten} \ \mathsf{drei} \ \mathsf{Reste}, \ \mathsf{der} \ \mathsf{im} \ \mathsf{Phenylteil} \ \mathsf{bis} \ \mathsf{zu} \ \mathsf{dreifach} \ \mathsf{durch} \ \mathsf{Reste} \ \mathsf{aus}$ $\mathsf{der} \ \mathsf{Gruppe} \ \mathsf{Halogen}, \ (\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl}, \ (\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy} \ \mathsf{und} \ (\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-carbonyl} \ \mathsf{substituiert} \ \mathsf{ist}, \ \mathsf{oder}$

 R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N und O ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

Wasserstoff, Amino, Formyl, (C_1-C_4) Alkyl, Di-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_1-C_4) Dialkylamino- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl, Phenoxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl- (C_1-C_4) alkyl, Phenoxy-carbonyl, Phenylamino-carbonyl oder einen der letztgenannten fünf Reste, der im Phenylteil einfach bis dreifach durch Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy und (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl substituiert ist,

 ${\sf R}^5 \text{ und } {\sf R}^6 \text{ unabhängig voneinander Wasserstoff, } ({\sf C}_1-{\sf C}_4) {\sf AlkyI, } ({\sf C}_3-{\sf C}_6) {\sf CycloalkyI, } ({\sf C}_1-{\sf C}_4) {\sf Alkoxy-(C}_1-{\sf C}_4) {\sf alkyI, } ({\sf C}_2-{\sf C}_6) {\sf AlkenyI, } ({\sf C}_2-{\sf C}_6) {\sf AlkinyI, } {\sf Di-[(C}_1-{\sf C}_4)-{\sf C}_6) {\sf AlkinyI, } ({\sf C}_3-{\sf C}_6) {\sf$

 C_6)Cycloalkyl, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkenyl, (C_3-C_6) Cycloalkyl- (C_1-C_4) alkinyl, (C_1-C_4) C₆)Alkylcarbonyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, (C₃-C₆)Cycloalkyl-carbonyl, (C₄- C_6)Alkoxy-carbonyl, (C_1 - C_6)Alkyl-carbonyloxy, (C_1 - C_6)Alkylcarbonyl-(C_1 -C₆)alkyl, (C₁-C₆)Alkoxycarbonyl-(C₁-C₆)alkyl, (C₁-C₆)Alkylcarbonyloxy-(C₁- $C_6)-alkyl,\ (C_1-C_6)Cycloalkoxy-(C_1-C_4)alkyl,\ (C_3-C_6)Cycloalkylcarbonyl-(C_1-C_4)alkyl)$ C_4)alkyl, Mono- (C_1-C_6) Alkylamino, Di- $[(C_1-C_4)$ alkyl]amino, (C_1-C_6) Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6) Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, $(\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_6) \\ Alkanoylamino-(\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4) \\ alkyl oder \\ \\ \mathsf{N-[(\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_6)Alkanoyl]-N-[(\mathsf{C}_1-\mathsf{C}_4)alkyl]$ amino-(C₁-C₄)alkyl, wobei jeder der letztgenannten 26 Reste im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Amino, Amino-(C₁-C₄)alkyl, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]amino- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy, Cyano, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkyl C_4)Haloalkoxy, (C_1-C_4) Alkyl-carbonyl, (C_1-C_4) Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Phenylsulfonyl, Phenoxy-(C₁-C₆)-alkyl, Phenylcarbonyl- (C_1-C_6) alkyl, Phenyloxycarbonyl- (C_1-C_6) alkyl, Phenylcarbonyloxy- (C_1-C_4) alkyl, Phenyl-(C₁-C₆)alkyl, Phenyl-(C₁-C₆)alkenyl, Phenyl-(C₁-C₆)alkinyl, Heterocyclyl, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, Heterocyclylsulfonyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyl-(C₁-C₆)alkyl oder einen der letztgenannten 20 Reste, der durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, $(C_1-C_6)Alkyl$, $(C_1-C_6)Alkoxy$, $(C_1-C_6)Alkylthio$, $(C_1-C_6)Alkylthio$, $(C_1-C_6)Alkyl$ C_4)Alkylsulfonyl, (C_1-C_6) Haloalkyl und (C_1-C_6) Haloalkoxy substituiert ist, oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C1-C4)Alkyl und Oxo substituiert ist,

X eine Gruppe der Formel -O-, -S- oder -NR*-, wobei R* Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und

- R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato, (C1-C4)Alkyl, Cyano- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylamino, Di-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, Halo- (C_1-C_4) alkyl, Hydroxy- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkoxy- (C_1-C_4) alkyl, Halo (C_1-C_4) alkyl, Halo(C C_4)alkyl, Halo(C_1 - C_4)alkoxy-(C_1 - C_4)alkyl, (C_1 - C_4)Alkylthio, Halo-(C_1 -C₄)alkylthio, (C₂-C₆)Alkenyl, Halo-(C₂-C₆)alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, Halo-(C₂- C_6)alkinyl, (C_1-C_4) Alkylamino- (C_1-C_4) alkyl, Di- $[(C_1-C_4)$ -amino]- (C_1-C_4) alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkylamino-(C₁-C₄)alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Heterocyclyl-(C₁-C₄)alkyl mit 3 bis 6 Ringgliedern, wobei die cyclischen Gruppen in den letztgenannten 3 Resten unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkyl, Halogen und Cyano substituiert sind, oder $(C_1-C_6)Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6)Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4)alkyl]-amino,$ (C_1-C_6) Alkanoylamino- (C_1-C_4) alkyl, N- $[(C_1-C_6)$ Alkanoyl]-N- $[(C_1-C_4)$ alkyl]amino-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyl-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-carbonyl-(C₁-C₄)alkyl, (C₁- C_4)Alkylamino-carbonyl- (C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) Alkyl-carbonyl, (C_1-C_4) Alkoxycarbonyl, (C₁-C₄)Alkylamino-carbonyl, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-aminocarbonyl, Phenoxy-(C₁-C₄)alkyl, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl, Heterocyclyl Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocycylthio, oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C1-C4)Alkoxy, (C1- C_4)Alkylthio, (C_1 - C_4)Haloalkoxy, Formyl, (C_1 - C_4)Alkyl-carbonyl, (C_1 - C_4)Alkoxycarbonyl und im Falle cyclischer Reste auch (C_1 - C_4)Alkyl und (C_1 -C₄)Haloalkyl substituiert ist, oder
- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3, 4 oder 5 gleich oder verschieden sind und R^7 jeweils Halogen, Hydroxy, Amino, Nitro, Formyl, Aminocarbonyl, Aminocarbonyl- (C_1-C_4) alkyl, Carboxy, Cyano, Thiocyanato oder (C_1-C_6) Alkyl, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_6) Alkylthio, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_6) Alkylthio, (C_1-C_6) Alkyl

 R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N, O und S ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

Wasserstoff, Amino, Formyl, Aminocarbonyl, (C₁-C₄)Alkyl, Cyano-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)Alkylamino, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, Halo-(C₁-C₄)alkyl, Hydroxy-(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy-(C₁-C₄)alkyl, Halo-(C₂-C₆)alkenyl, Halo-(C₂-C₆)alkenyl, (C₂-C₆)Alkinyl, Halo-(C₂-C₆)alkinyl, (C₁-C₄)Alkylamino-(C₁-C₄)alkyl, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino-(C₁-C₄)alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkylamino-(C₁-C₄)alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, (C₃-C₆)Heterocyclyl-(C₁-C₄)alkyl, wobei die cyclischen Gruppen in den letztgenannten 3 Resten unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkyl, Halogen und Cyano substituiert sind, oder (C₁-C₆)Alkanoylamino, N-[(C₁-C₆)Alkanoyl]-N-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, (C₁-C₆)Alkanoylamino-(C₁-C₄)alkyl, N-[(C₁-C₄)Alkyl, N-[(C₁-C₄)Alkyl]-amino,

 $(C_1-C_6) \text{Alkanoylamino, N-}[(C_1-C_6) \text{Alkanoyl}] - \text{N-}[(C_1-C_4) \text{alkyl}] - \text{amino,} \\ (C_1-C_6) \text{Alkanoylamino-}(C_1-C_4) \text{alkyl, N-}[(C_1-C_6) \text{Alkanoyl}] - \text{N-}[(C_1-C_4) \text{alkyl}] - \text{amino-}(C_1-C_4) \text{alkyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenyl-carbonyl-}(C_1-C_4) \text{alkyl, }(C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl-}(C_1-C_4) \text{alkyl, }(C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl, }(C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl, }(C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl, Di-}[(C_1-C_4) \text{alkyl}] - \text{aminocarbonyl, Phenoxy-}(C_1-C_4) \text{alkyl, Phenyl-}(C_1-C_4) \text{alkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio, oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder, vorzugsweise, im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, <math>(C_1-C_4) \text{Alkyl, }(C_1-C_4) \text{Alkoxy, }(C_1-C_4) \text{Alkylthio, }(C_1-C_4) \text{Haloalkyl, }(C_1-C_4) \text{Haloalkoxy, Formyl, }(C_1-C_4) \text{Alkyl-carbonyl, }(C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch }(C_1-C_4) \text{Alkyl und }(C_1-C_4) \text{Haloalkyl substituiert ist,}$

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio und Phenyl substituiert ist, oder

Phenyl, das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, Nitro, Cyano, $[(C_1-C_2)$ Alkyl]carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di- $[(C_1-C_2)$ alkyl]aminocarbonyl und (C_1-C_4) Alkylsulfonyl substituiert ist,

 R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, Formyl, Aminocarbonyl, $(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkyl},\,\mathsf{Cyano}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkylamino},\,\mathsf{Di}\mathsf{-}[(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}]\mathsf{-amino},\,\mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Hydroxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkoxy}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkenyl},\,\mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkenyl},\,\mathsf{Halo}\mathsf{-}(\mathsf{C}_2\mathsf{-C}_6)\mathsf{alkinyl},\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}\mathsf{amino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{Di}\mathsf{-}[(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl}]\mathsf{-amino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,(\mathsf{C}_3\mathsf{-C}_6)\mathsf{Cycloalkylamino}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,(\mathsf{C}_3\mathsf{-C}_6)\mathsf{Cycloalkyl},\,(\mathsf{C}_3\mathsf{-C}_6)\mathsf{Cycloalkyl},\,(\mathsf{C}_3\mathsf{-C}_6)\mathsf{Heterocyclyl}\mathsf{-}(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{alkyl},\,\mathsf{wobei}\,\,\mathsf{die}\,\,\mathsf{cyclischen}\,\,\mathsf{Gruppe}\,\,\mathsf{in}\,\,\mathsf{den}\,\,\mathsf{letztgenannten}\,\,3\,\,\mathsf{Resten}\,\,\mathsf{unsubstituiert}\,\,\mathsf{oder}\,\,\mathsf{durch}\,\,\mathsf{einen}\,\,\mathsf{oder}\,\,\mathsf{mehrere}\,\,\mathsf{Reste}\,\,\mathsf{aus}\,\,\mathsf{der}\,\,\mathsf{Gruppe}\,\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-C}_4)\mathsf{Alkyl},\,\,\mathsf{Halogen}\,\,\mathsf{und}\,\,\mathsf{Cyano}\,\,\mathsf{substituiert}\,\,\mathsf{sind},\,\,\mathsf{oder}\,\,\mathsf{der$

 $(C_1-C_6) \text{Alkanoylamino, N-[(C_1-C_6) \text{Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4) alkyl]-amino, } \\ (C_1-C_6) \text{Alkanoylamino-(C_1-C_4) alkyl, N-[(C_1-C_6) \text{Alkanoyl]-N-[(C_1-C_4) alkyl]-amino-(C_1-C_4) alkyl, Phenyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenyl-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl-(C_1-C_4) alkyl, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkylamino-carbonyl, Di-[(C_1-C_4) \text{Alkyl]-aminocarbonyl, Phenoxy-(C_1-C_4) alkyl, Phenyl-(C_1-C_4) alkyl, Heterocyclyl, Heterocyclylamino, Heterocyclyloxy, Heterocyclylthio oder einen der letztgenannten 21 Reste, der im acyclischen Teil oder im cyclischen Teil durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Nitro, Cyano, (C_1-C_4) \text{Alkoxy, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy, } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch } \\ (C_1-C_4) \text{Alkyl und } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch } \\ (C_1-C_4) \text{Alkyl und } \\ (C_1-C_4) \text{Alkoxy-carbonyl und im Falle cyclischer Reste auch } \\ (C_1-C_4) \text{Alkyl und } \\ (C_1-C_4) \text{Alkyl substituient ist, oder} \\ \end{aligned}$

durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, Amino, Acylamino, Aminocarbonyl, Mono- und Di-[(C_1 - C_4)alkyl]-amino, Mono- und Di-[(C_1 - C_4)alkyl]-aminocarbonyl, (C_3 - C_6)Cycloalkyl, (C_3 - C_6)Cycloalkoxy, (C_1 - C_6)Alkylthio, (C_1 - C_6)Alkylsulfonyl, (C_1 - C_6)Alkyl-carbonyl, (C_1 - C_6)Alkylcarbonyloxy, (C_3 - C_6)Cycloalkyl-carbonyl, Phenoxy, Phenylcarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenoxycarbonyl, Phenylcarbonyloxy, Heterocyclyl-(C_1 - C_6)alkyl und im Falle cyclischer Reste auch (C_1 - C_6)Alkyl substituiert ist, wobei jeder der letztgenannten 20 Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Amino, Mono- und Di-[(C_1 - C_4)alkyl]-amino, Nitro, Cyano, (C_1 - C_4)Alkoxy, (C_1 - C_4)Alkylthio, (C_1 - C_4)Alkylsulfonyl, (C_1 - C_4)Haloalkoxy und im Falle cyclischer Reste auch (C_1 - C_4)Alkylsulfonyl, (C_1 - C_4)Haloalkyl substituiert ist, oder

zwei benachbarte Reste R^7 gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkyl und Oxo substituiert ist,

X eine Gruppe der Formel -O-, -S(O)_r- oder -NR * -, wobei r = 0, 1 oder 2 ist und R * Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten, wobei Heterocyclyl in den Resten jeweils 3 bis 9 Ringatome, vorzugsweise 3 bis 6 Ringatome, insbesondere 5 oder 6 Ringatome, und 1 bis 3 Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S enthält, ausgenommen die oben unter a) und b) definierten Verbindungen.

Von besonderem Interesse sind weiterhin erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I) und deren Salze, worin ${\sf R}^1 \quad ({\sf C}_1{\sf -C}_4){\sf AlkyI},$

Rest der Formel -X1-A1, worin X1 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel -O-, -S-, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR'-, -NR'-CO- oder -CO-NR'- bedeutet, wobei R' H oder (C_1 - C_4)-Alkyl ist, und worin A^1 H oder einen acyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 C-Atomen, einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 6 C-Atomen oder einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 3 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der drei letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkoxy},\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Haloalkoxy},\,(\mathsf{C}_1\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkylthio},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{-}\mathsf{Alkenyl},\,(\mathsf{C}_2\mathsf{-}\mathsf{C}_4)$ Alkinyl, (C₂-C₄)Alkenyloxy, (C₂-C₄)Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]amino, (C₃-C₆)Cycloalkylamino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl, [(C₁-C₄)-Alkoxy]carbonyl, $[(C_1-C_4)Alkyl]$ -carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di- $[(C_1-C_4)Alkyl]$ -carbonyl, $[(C_1-C_4)Alkyl]$ -carbonyl, [C₄)alkyl]-aminocarbonyl, gegebenenfalls substituiertes Phenyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls substituiertes Phenylcarbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist, bedeutet, oder

- R^5 und R^6 gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1 - C_4)-Alkyl und Oxo substituiert ist,
- $(R^7)_n$ n Reste R^7 , die im Falle n = 2, 3, 4 oder 5 gleich oder verschieden sind, und R^7 jeweils Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato oder einen Rest der Formel $-X^2$ - A^2 , worin X^2 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel -O-, $-S(O)_q$ -, $S(O)_q$ -O-, -O- $S(O)_q$ -, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR"-, -O-NR"-, -NR"-O-, -NR"-CO oder -CO-NR"- bedeutet, wobei q = 0, 1, 2 ist und R" = Wasserstoff, $(C_1$ - $C_6)$ Alkyl, Phenyl oder $(C_3$ - $C_6)$ -Cycloalkyl bedeutet, und worin
 - $\begin{array}{ll} {\sf A^2} & {\sf Wasserstoff\ oder\ (C_1-C_6)Alkyl,\ (C_2-C_6)Alkenyl,\ (C_2-C_6)Alkinyl,\ (C_3-C_6)Cycloalkyl,\ (C_3-C_6)Cycloalkenyl,\ Phenyl\ oder\ Heteroaryl\ bedeutet,} \\ & {\sf wobei\ jeder\ der\ letztgenannten\ 7\ Reste\ unsubstituiert\ oder} \end{array}$

Reste aus der Gruppe Halogen, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Haloalkoxy, (C_1-C_4) Alkylthio, (C_2-C_4) Alkenyl, (C_2-C_4) Alkinyl, (C_2-C_4) Alkenyloxy, (C_2-C_4) Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C_1-C_4) Alkyl]amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, $[(C_1-C_4)$ Alkoxy]-carbonyl, $[(C_1-C_4)$ Alkyl]-carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di-[(C_1-C_4) Alkyl]-aminocarbonyl, (C_1-C_4) Alkylsulfinyl, (C_1-C_4) Haloalkylsulfinyl, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl, (C_1-C_4) Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch (C_1-C_4) Alkyl und (C_1-C_4) Haloalkyl substituiert ist, oder einen Acylrest oder

 R^2 und R^3 gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR^2R^3 einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 2 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom das gegebenenfalls weitere Heteroringatom aus der Gruppe N, O und S ausgewählt ist und der Rest unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, $(C_1-C_4)Alkyl$ und Oxo substituiert ist,

Wasserstoff, Amino, Mono- oder Di-[(C₁-C₆)alkyl]-amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 6 C-Atomen oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Haloalkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, (C₂-C₄)Alkenyl, (C₂-C₄)Alkinyl, (C₂-C₄)Alkenyloxy, (C₂-C₄)Alkinyloxy, Hydroxy, Amino, Acylamino, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, [(C₁-C₄)Alkoxy]-carbonyl, [(C₁-C₄)Alkyl]-carbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Di-[(C₁-C₄)alkyl]-aminocarbonyl, (C₁-C₄)Alkylsulfinyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfinyl, (C₁-C₄)Alkylsulfonyl, (C₁-C₄)Haloalkylsulfinyl, gegebenenfalls substituiertes Phenoxy und, im Falle cyclischer Reste, auch (C₁-C₄)Alkyl und (C₁-C₄)Haloalkyl substituiert ist,

oder einen Acylrest,

 ${\sf R}^5$ und ${\sf R}^6$ jeweils unabhängig voneinander Halogen, ${\sf NO}_2$, CN, SCN oder einen

im Alkylteil durch ein oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, Phenyl und Phenoxy; Beispiele für Substituenten im Phenylteil sind die bereits weiter oben allgemein für substituiertes Phenyl erwähnten Substituenten.

Gegenstand der Erfindung sind auch alle Stereoisomeren, die von Formel (I) umfaßt sind, und deren Gemische. Solche Verbindungen der Formel (I) enthalten ein oder mehrere asymmetrische C-Atome oder auch Doppelbindungen, die in den allgemeinen Formeln (I) nicht gesondert angegeben sind. Die durch ihre spezifische Raumform definierten möglichen Stereoisomeren, wie Enantiomere, Diastereomere, Z- und E-Isomere sind alle von der Formel (I) umfaßt und können nach üblichen Methoden aus Gemischen der Stereoisomeren erhalten oder auch durch stereoselektive Reaktionen in Kombination mit dem Einsatz von stereochemisch reinen Ausgangsstoffen hergestellt werden.

Umfaßt sind weiterhin Tautomere, die durch Verschiebung einer oder mehrerer Doppelbindungen im Triazinring zu den Aminosubstituenten entstehen un iminartige Strukturen bilden, sofern der Aminosubstituent in Formel (I) eine N-H-Bindung enthalten hat (R^2 , R^3 und/oder R^4 = H).

Vor allem aus den Gründen der höheren herbiziden Wirkung, besseren Selektivität und/oder besseren Herstellbarkeit sind erfindungsgemäße Verbindungen der genannten Formel (I) oder deren Salze von besonderem Interesse, worin $\mathsf{R}^1 \quad (\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4)\mathsf{Alkyl},$

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkylsulfonyl und Phenyl substituiert ist, oder

Phenyl, das unsubstituiert oder substituiert ist,

R² und R³ jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino oder (C₁-C₄)Alkylamino, Di-[(C₁-C₄)alkyl]-amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 6 C-Atomen oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder durch einen oder mehrere

Alkenyl, Alkinyl, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Phenyl, Phenoxy etc. eingeschlossen. Bei Resten mit C-Atomen sind solche mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, bevorzugt. Bevorzugt sind in der Regel Substituenten aus der Gruppe Halogen, z.B. Fluor und Chlor, (C_1-C_4) Alkyl, vorzugsweise Methyl oder Ethyl, (C_1-C_4) Haloalkyl, vorzugsweise CF_3 , (C_1-C_4) Alkoxy, vorzugsweise CF_3 oder CC_2H_5 , CC_1-CC_4 Haloalkoxy, Nitro und Cyano. Besonders bevorzugt sind dabei die Substituenten Methyl, Methoxy und Chlor.

Gegebenenfalls substituiertes Phenyl ist vorzugsweise Phenyl, das unsubstituiert oder ein- oder mehrfach, vorzugsweise bis zu dreifach durch gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Halogenalkyl, (C₁-C₄)Halogenalkoxy und Nitro substituiert ist, z.B. o-, m- und p-Tolyl, Dimethylphenyle, 2-, 3- und 4-Chlorphenyl, 2-, 3- und 4-Trifluor- und -Trichlorphenyl, 2,4-, 3,5-, 2,5- und 2,3-Dichlorphenyl, o-, m- und p-Methoxyphenyl. Mono- oder disubstituiertes Amino bedeutet einen chemisch stabilen Rest, bei dem die Aminogruppe beispielsweise durch einen bzw. zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe (substituiertes) Alkyl, (substituiertes) Alkoxy, Acyl und (substituiertes) Aryl N-substituiert ist, bevorzugt Monoalkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Arylamino, N-Alkyl-N-arylamino sowie N-Heterocyclen; dabei sind Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bevorzugt; Aryl ist dabei bevorzugt Phenyl; für Acyl gilt dabei die weiter unten genannte Definition, bevorzugt (C₁-C₄)Alkanoyl. Entsprechenes gilt für substituiertes Hydroxylamino oder Hydrazino.

Ein Acylrest bedeutet den Rest einer organischen Säure, z.B. den Rest einer Carbonsäure und Reste davon abgeleiteter Säuren wie der Thiocarbonsäure, gegebenenfalls N-substituierten Iminocarbonsäuren oder den Rest von Kohlensäuremonoestern, gegebenenfalls N-substituierter Carbaminsäure, Sulfonsäuren, Sulfinsäuren, Phosphonsäuren, Phosphinsäuren. Acyl bedeutet beispielsweise Formyl, Alkylcarbonyl wie [(C₁-C₄)Alkyl]-carbonyl, Phenylcarbonyl, Alkyloxycarbonyl, Phenyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, Alkylsulfonyl, Alkylsulfinyl, N-Alkyl-1-iminoalkyl und andere Reste von organischen Säuren. Dabei können die Reste jeweils im Alkyl- oder Phenylteil noch weiter substituiert sein, beispielsweise

Ein heterocyclischer Rest oder Ring (Heterocyclyl) kann gesättigt, ungesättigt oder heteroaromatisch sein; er enthält vorzugsweise ein oder mehrere Heteroatome im Ring, vorzugsweise aus der Gruppe N, O und S; vorzugsweise ist er ein aliphatischer Heterocyclylrest mit 3 bis 7 Ringatomen oder ein heteroaromatischer Rest mit 5 oder 6 Ringatomen und enthält 1, 2 oder 3 Heteroringatome. Der heterocyclische Rest kann z.B. ein heteroaromatischer Rest oder Ring (Heteroaryl) sein, wie z.B. ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, in dem mindestens 1 Ring ein oder mehrere Heteroatome enthält, beispielsweise Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Thienyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl und Imidazolyl, oder ist ein partiell oder vollständig hydrierter Rest wie Oxiranyl, Pyrrolidyl, Piperidyl, Piperazinyl, Dioxolanyl, Morpholinyl, Tetrahydrofuryl. Als Substituenten für einen substituerten heterocyclischen Rest kommen die weiter unten genannten Substituenten in Frage, zusätzlich auch Oxo. Die Oxogruppe kann auch an den Heteroringatomen, die in verschiedenen Oxidationsstufen existieren können, z.B. bei N und S, auftreten.

Substituierte Reste, wie substituierte Kohlenwasserstoffreste, z.B. substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Phenyl und Benzyl, oder substituiertes Heterocyclyl oder Heteroaryl, bedeuten beispielsweise einen vom unsubstituierten Grundkörper abgeleiteten substituierten Rest, wobei die Substituenten beispielsweise einen oder mehrere, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Reste aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, Haloalkoxy, Alkylthio, Hydroxy, Amino, Nitro, Carboxy, Cyano, Azido, Alkoxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Formyl, Carbamoyl, Mono- und Dialkylaminocarbonyl, substituiertes Amino, wie Acylamino, Mono- und Dialkylamino, Alkylsulfinyl, Haloalkylsulfinyl, Haloalkylsulfonyl und, im Falle cyclischer Reste, auch Alkyl und Haloalkyl bedeuten; dabei bedeutet die Formulierung "einen oder mehrere Substituenten aus der Gruppe Halogen, Alkoxy, ... und Haloalkyl", daß im Fall mehrerer Substituenten diese gleich oder verschieden sind. Im Begriff "substituierte Reste" wie substituiertes Alkyl etc. sind als Substituenten zusätzlich zu den genannten gesättigten kohlenwasserstoffhaltigen Resten entsprechende ungesättigte aliphatische und aromatische Reste, wie gegebenenfalls substituiertes

Atomen im Alkylteil; entsprechendes gilt für andere (substituierte) Reste.

Alkylreste, auch in den zusammengesetzten Bedeutungen wie Alkoxy, Haloalkyl usw., bedeuten z.B. Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, t- oder 2-Butyl, Pentyle, Hexyle, wie n-Hexyl, i-Hexyl und 1,3-Dimethylbutyl, Heptyle, wie n-Heptyl, 1-Methylhexyl und 1,4-Dimethylpentyl; Alkenyl- und Alkinylreste haben die Bedeutung der den Alkylresten entsprechenden möglichen ungesättigten Reste; Alkenyl bedeutet z.B. Ethenyl, Allyl, 1-Methylprop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, But-2-en-1-yl, But-3-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl und 1-Methyl-but-2-en-1-yl; Alkinyl bedeutet z.B. Ethinyl, Propargyl, But-2-in-1-yl, But-3-in-1-yl, 1-Methyl-but-3-in-1-yl. Cycloalkyl bedeutet ein carbocyclisches, gesättigtes Ringsystem mit vorzugsweise 3-6 C-Atomen, z.B. Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl.

Halogen bedeutet beispielsweise Fluor, Chlor, Brom oder Iod. Haloalkyl, -alkenyl und -alkinyl bedeuten durch Halogen, vorzugsweise durch Fluor, Chlor und/oder Brom, insbesondere durch Fluor oder Chlor, teilweise oder vollständig substituiertes Alkyl, Alkenyl bzw. Alkinyl, z.B. Monohaloalkyl (= Monohalogenalkyl), Perhaloalkyl, CF₃, CHF₂, CH₂F, CF₃CF₂, CHF₂CF₂, CH₂FCHCl, CCl₃, CHCl₂, CH₂CH₂Cl; Haloalkoxy ist z.B. OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, CF₃CF₂O, CHF₂CF₂O, OCH₂CF₃ und OCH₂CH₂Cl; entsprechendes gilt für Haloalkenyl und andere durch Halogen substituierte Reste und weniger bevorzugt auch für Alkylreste mit anderen Substituenten als Halogen.

Ein Kohlenwasserstoffrest ist ein geradkettiger, verzweigter oder cyclischer und gesättigter oder ungesättigter aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest, z.B. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl oder Aryl; Aryl bedeutet dabei ein mono-, bi- oder polycyclisches aromatisches System, beispielsweise Phenyl, Naphthyl, Tetrahydronaphthyl, Indenyl, Indanyl, Pentalenyl, Fluorenyl und ähnliches, vorzugsweise Phenyl; vorzugsweise bedeutet ein Kohlenwasserstoffrest Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl mit bis zu 12 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 Ringatomen oder Phenyl; entsprechendes gilt für einen Kohlenwasserstoffrest in einem Kohlenwasserstoffoxyrest.

4

- n die Zahl 0, 1 oder 2 und
- X ein Sauerstoffatom bedeuten sowie
- b) worin
 - R¹ (C₁-C₁₀)Alkyl, das unsubstituiert oder durch 1 bis 4 Substituenten aus der Gruppe (C₁-C₄)Alkoxy und Hydroxy substituiert ist,
 - R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff,
 - R⁵ Methyl,
 - R⁷ unabhängig von anderen Resten R⁷ jeweils (C₁-C₄)Alkyl oder Halogen,
 - n die Zahl 0, 1, 2, 3 oder 4 und
 - X ein Sauerstoffatom bedeuten.

Die Verbindungen der Formel (I) können durch Anlagerung einer geeigneten anorganischen oder organischen Säure, wie beispielsweise HCl, HBr, H₂SO₄ oder HNO₃, aber auch Oxalsäure oder Sulfonsäuren an eine basische Gruppe, wie z.B. Amino oder Alkylamino, Salze bilden. Geeignete Substituenten, die in deprotonierter Form, wie z.B. Sulfonsäuren oder Carbonsäuren, vorliegen, können innere Salze mit ihrerseits protonierbaren Gruppen, wie Aminogruppen bilden. Salze können ebenfalls dadurch gebildet werden, daß bei geeigneten Substituenten, wie z.B. Sulfonsäuren oder Carbonsäuren, der Wasserstoff durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt wird. Diese Salze sind beispielsweise Metallsalze, insbesondere Natriumund Kaliumsalze, oder auch Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen.

In Formel (I) und allen nachfolgenden Formeln können die Reste Alkyl, Alkoxy, Haloalkyl, Haloalkoxy, Alkylamino und Alkylthio sowie die entsprechenden ungesättigten und/oder substituierten Reste im Kohlenstoffgerüst jeweils geradkettig oder verzweigt sein. Wenn nicht speziell angegeben, sind bei diesen Resten die niederen Kohlenstoffgerüste, z.B. mit 1 bis 6 C-Atomen bzw. bei ungesättigten Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen, bevorzugt.

 (C_1-C_6) Alkyl ist die Kurzschreibweise für Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen. Halo- (C_1-C_6) alkyl und (C_1-C_6) Haloalkyl bedeuten gleichermaßen Haloalkyl mit 1 bis 6 C-

unsubstituiert oder substituiert ist, bedeutet, oder

- R⁵ und R⁶ gemeinsam eine Alkylenkette mit 2 bis 4 C-Atomen, die unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,
- R⁷ unabhängig von anderen Resten R⁷ jeweils Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato oder ein Rest der Formel -X²-A²,

worin X^2 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel -O-, $-S(O)_q$ -, $-S(O)_q$ -O-, -O-S $(O)_q$ -, -CO-, -O-CO-, -CO-O-, -NR"-, -O-N-R"-, -NR"-O-, -NR"-CO- oder -CO-NR"- bedeutet, wobei in den Formeln q=0, 1 oder 2 ist und R'=V-Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Phenyl, (C_3-C_6) -Cycloalkyl bedeutet, und

worin A² Wasserstoff oder einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der letztgenannten beiden Reste unsubstituiert oder substituiert ist, bedeutet,

oder zwei benachbarte Reste R⁷ gemeinsam einen ankondensierten Cyclus mit 4 bis 6 Ringatomen, der carbocyclisch ist oder Heteroringatome aus der Gruppe O, S und N enthält und der unsubstituiert oder durch eine oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, (C₁-C₄)Alkyl und Oxo substituiert ist,

- X eine Gruppe der Formel -O-, $-S(O)_r$ -, $-NR^*$ oder -N(O)-, wobei r = 0, 1 oder 2 ist und R* Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist, und
- n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

bedeuten,

ausgenommen Verbindungen der Formel (I) und deren Salze,

- a) worin
 - R¹ 1-Halogenethyl, 1-Halogen-1-methyl-ethyl oder 1-Halogen-1-methyl-propyl,
 - R², R³, R⁴, R⁶ jeweils Wasserstoff,
 - R⁵ Methyl,
 - R⁷ (C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCH₃ oder Fluor, wobei im Falle n=2 beide Reste R⁷ gleich definiert sind,

Phenyl, das unsubstituiert oder substituiert ist,

- R² und R³ jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Amino, (C₁-C₆)Alkyl-amino oder Di-[(C₁-C₆)alkyl]amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 1 bis 6 C-Atomen, oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest mit jeweils 3 bis 9 Ringatomen und 1 bis 3 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist, oder einen Acylrest oder
- R² und R³ gemeinsam mit dem Stickstoffatom der Gruppe NR²R³ einen heterocyclischen Rest mit 3 bis 6 Ringatomen und 1 bis 4 Heteroringatomen, wobei neben dem N-Atom die gegebenenfalls weiteren Heteroringatome aus der Gruppe N, O und S ausgewählt sind und der Rest unsubstituiert oder substituiert ist,
- Wasserstoff, Amino, (C₁-C₆)Alkylamino, Di-[(C₁-C₆)alkyl]amino, einen Kohlenwasserstoffrest oder Kohlenwasserstoffoxyrest mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 1 bis 6 C-Atomen, oder einen Heterocyclylrest, Heterocyclyloxyrest oder Heterocyclylaminorest mit jeweils 3 bis 9 Ringatomen und 1 bis 3 Heteroringatomen aus der Gruppe N, O und S, wobei jeder der fünf letztgenannten Reste unsubstituiert oder substituiert ist, oder einen Acylrest,
- R⁵ und R⁶ jeweils unabhängig voneinander Halogen, Nitro, Cyano, Thiocyanato oder einen Rest der Formel -X¹-A¹.

worin X^1 eine direkte Bindung oder eine divalente Gruppe der Formel $-O_-$, $-S(O)_p-O_-$, $-O_-S(O)_p-$, $-CO_-$, $-O_-CO_-$, $-CO_-O_-$, -NR'-, $-O_-NR'-$, $-NR'-O_-$, $-NR'-CO_-$ oder $-CO_-NR'-$ bedeutet, wobei in den Formeln p=0, 1 oder 2 ist und R' Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 C-Atomen, Phenyl, Benzyl, Cycloalkyl mit 3 bis 6 C-Atomen oder Alkanoyl mit 1 bis 6 C-Atomen ist, und

worin A¹ Wasserstoff oder einen Kohlenwasserstoffrest oder einen heterocyclischen Rest, wobei jeder der beiden letztgenannten Reste

2,4-Diamino-1,3,5-triazine, ihre Herstellung und Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren

Es ist bekannt, daß einige in 6-Stellung substituierte 2-Amino-4-(phenoxyethylamino)-1,3,5-triazine herbizide und pflanzenwachstumsregulierende Eigenschaften besitzen; vgl. WO 90/09378 (US-A-5290754 und US-A-5403815), WO 94/24086 (US-A-5527954), WO 96/25404.

Die bekannten Wirkstoffe weisen bei ihrer Anwendung teilweise Nachteile auf, sei es unzureichende herbizide Wirkung gegen Schadpflanzen, zu geringes Spektrum der Schadpflanzen, das mit einem Wirkstoff bekämpft werden kann, oder zu geringe Selektivität in Nutzpflanzenkulturen.

Ziel der Erfindung ist es, alternative oder verbesserte Wirkstoffe vom Typ der 2,4-Diamino-1,3,5-triazine bereitzustellen, die als Herbizide oder Pflanzenwachstumsregulatoren eingesetzt werden können.

Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel (I) und deren Salze,

worin

 R^1 (C_1 - C_6)Alkyl,

das unsubstituiert oder durch einen oder mehrere Reste aus der Gruppe Halogen, Hydroxy, Cyano, Nitro, Thiocyanato, $(C_1-C_4)Alkoxy$, $(C_1-C_4)Alkylthio$, $(C_1-C_4)Alkylsulfinyl$, $(C_1-C_4)Alkylsulfonyl$, $(C_2-C_4)Alkenyl$, $(C_2-C_4)Alkinyl$ und gegebenenfalls substituiertes Phenyl substituiert ist, oder

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. .tional Application No

	·	j f	PCT/EP 98/00283		
A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D251/18 A01N43/68				
According	to International Patent Classification(IPC) or to both national class	sification and IPC			
	SSEARCHED				
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifi ${\sf C07D-A01N}$	cation symbols)			
Documenta	ation searched other than minimumdocumentation to the extent th	at such documents are included	I in the fields sparched		
			neres searched		
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, sea	arch terms used)		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.		
X	US 5 403 815 A (NISHII MASAHIRO April 1995 cited in the application	ET AL.) 4	1-10		
	see examples 1-23				
X	WO 96 25404 A (IDEMITSU KOSAN C AL.) 22 August 1996	O. LTD ET	1-10		
	cited in the application see claims; examples & EP 0 810 219 A				
X	CA 2 197 091 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 22 February 1996 see examples 13,22		1-3		
Ρ,Χ	WO 97 35481 A (IDEMITSU KOSAN CAL.) 2 October 1997 see claims	O. LTD ET	1-10		
		·			
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family memb	bers are listed in annex.		
	egories of cited documents :	"T" later document published	d after the international filing date		
E" earlier do	nt defining the general state of the art which is not bred to be of particular relevance ocument but published on or after the international	cited to understand the invention	n conflict with the application but principle or theory underlying the		
"L" documen L" documen which is	ite it which may throw doubts on priority claim(s) or cited to establish the publicationdate of another or other special reason (as specified)	involve an inventive ste	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to op when the document is taken alone elevance; the claimed invention		
"O" docume other m	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or leans	document is combined to ments, such combination	o involve an invention o involve an inventive step when the with one or more other such docu- on being obvious to a person skilled		
13(6) (1)6	nt published prior to the international filling date but an the priority date claimed	In the art. "&" document member of the	same patent family		
	ctual completion of theinternational search	Date of mailing of the int	ernational search report		
	April 1998 ailing address of the ISA	28/05/1998	28/05/1998		
wing and Ma	aming address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL · 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer De Jong, B			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

S 5403815 A 04-04-95 AT 142630 T 15-09-96 AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A,C 21-08-90 DE 69028461 D 17-10-96 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 W0 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95	Cited in search report date date member(s) Publication date US 5403815 A 04-04-95 AT 142630 T 15-09-96 AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A, C 21-08-90 DE 69028461 D 17-10-96 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 WO 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95 KR 9401728 B 05-03-94 LV 10864 A 20-10-95 LV 10864 B 20-06-96 RU 2058983 C 27-04-96	Cited in search report date member(s) T 15-09-96 US 5403815 A 04-04-95 AT 142630 T 15-09-96 AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A,C 21-08-90 DE 69028461 D 17-10-96 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 W0 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95 KR 9401728 B 05-03-94 LV 10864 A 20-10-95 LV 10864 B 20-06-96				20,00200
AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A,C 21-08-90 DE 69028461 D 17-10-96 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 W0 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95	AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A,C 21-08-90 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 W0 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95 KR 9401728 B 05-03-94 LV 10864 A 20-10-95 LV 10864 B 20-06-96 RU 2058983 C 27-04-96	AU 628138 B 10-09-92 AU 5082790 A 05-09-90 CA 2027562 A,C 21-08-90 DE 69028461 D 17-10-96 DE 69028461 T 06-02-97 EP 0411153 A 06-02-91 EP 0620220 A 19-10-94 ES 2094150 T 16-01-97 W0 9009378 A 23-08-90 JP 7112981 A 02-05-95 JP 7039400 B 01-05-95 KR 9401728 B 05-03-94 LV 10864 A 20-10-95 LV 10864 B 20-06-96 RU 2058983 C 27-04-96 US 5290754 A 01-03-94				
LV 10864 A 20-10-95 LV 10864 B 20-06-96 RU 2058983 C 27-04-96	UN 5290754 A 01_02_04	91 90 J4	US 5403815 A	04-04-95	AU 628138 B AU 5082790 A CA 2027562 A,C DE 69028461 D DE 69028461 T EP 0411153 A EP 0620220 A ES 2094150 T WO 9009378 A JP 7112981 A JP 7039400 B KR 9401728 B LV 10864 A LV 10864 B RU 2058983 C	10-09-92 05-09-90 21-08-90 17-10-96 06-02-97 06-02-91 19-10-94 16-01-97 23-08-90 02-05-95 01-05-95 05-03-94 20-10-95 20-06-96 27-04-96
LT 640 A,B 27-12-94	WO 9625404 A 22-08-96 AU 4676696 A 04-09-96		CA 2197091 A	22-02-96	AU 3192095 A EP 0775487 A WO 9604914 A	07-03-96 28-05-97 22-02-96
LT 640 A,B 27-12-94 D 9625404 A 22-08-96 AU 4676696 A 04-09-96 A 2197091 A 22-02-96 AU 3192095 A 07-03-96 EP 0775487 A 28-05-97	CA 2197091 A 22-02-96 AU 3192095 A 07-03-96 EP 0775487 A 28-05-97	EP 0775487 A 28-05-97	WO 9735481 A	02-10-97	JP 9255667 A JP 9301808 A JP 9301809 A AU 1943897 A	30-09-97 25-11-97 25-11-97 17-10-97

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intc...tionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/00283

		PCT	/EP 98/00283	
A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07D251/18 A01N43/68			
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der!PK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb C07D A01N	ole)		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veroffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchier	en Gebiete fallen	
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (f	lame der Datenbank und evtl. v	erwendete Suchbegriffe)	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie ²	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Te	Dile Rote Apparach No.	
			Betr, Anspruch Nr.	
X	US 5 403 815 A (NISHII MASAHIRO 6 4.April 1995 in der Anmeldung erwähnt siehe Beispiele 1-23	ET AL.)	1-10	
X	WO 96 25404 A (IDEMITSU KOSAN CO. AL.) 22.August 1996 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche; Beispiele & EP 0 810 219 A	LTD ET	1-10	
X	CA 2 197 091 A (NIPPON SHINYAKU 0 22.Februar 1996 siehe Beispiele 13,22	CO LTD)	1-3	
Р,Х	WO 97 35481 A (IDEMITSU KOSAN CO. AL.) 2.0ktober 1997 siehe Ansprüche	LTD ET	1-10	
Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentta	mulie	
**Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen **A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist der nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist der Anmelden zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnatt erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung sollegt werden soll oder die aus einem anderen Desonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) **O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden datum veröffentlicht worden ist und mit der Anmelden Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung zugrundeliegenden Prioritätsdatum veröffentlichung seiner angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erlindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung einen Benatzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung, die Mendelung inter kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prioritätsdatum veröffentlichung einer angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung erlindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung nite einer Ausgrahmen bezieht der eine mündliche Offenbarung erlindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung nite einer Stategorie in Verbindung gebracht werden "Y" Veröffentlichung einer oder mehreren anderen "Y" Veröffentlichung einer Stategorie in Verbindung gebracht				
	Abschlusses der internationalen Recherche 5 . April 1998	Absendedatum des internat	ionalen Recherchenberichts	
	Ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde			
Tanio dila F	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL · 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bedienste De Jong, B	er .	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie genoren

Int. Itionales Aktenzeichen PCT/EP 98/00283

				PCT/EP	98/00283	
Im Recherchenberi angeführtes Patentdok	icht rument —————	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) de Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	<u> </u>
US 5403815	Α	04-04-95	AT 142630 AU 628138 AU 5082790 CA 2027562 DE 69028461 DE 69028461 EP 0411153 EP 0620220 ES 2094150 WO 9009378 JP 7112981 JP 7039400 KR 9401728 LV 10864 LV 10864 RU 2058983 US 5290754 LT 640	BAA,CDTAATAABBABCA	15-09-96 10-09-92 05-09-90 21-08-90 17-10-96 06-02-97 06-02-91 19-10-94 16-01-97 23-08-90 02-05-95 01-05-95 05-03-94 20-10-95 20-06-96 27-04-96 01-03-94 27-12-94	
WO 9625404	Α	22-08-96	AU 4676696		04-09-96	
CA 2197091	Α	22-02-96	AU 3192095 EP 0775487 WO 9604914	Α .	07-03-96 28-05-97 22-02-96	
WO 9735481	Α	02-10-97	JP 9255667 JP 9301808 JP 9301809 AU 1943897	A A	30-09-97 25-11-97 25-11-97 17-10-97	